28 JAN 2005

PCT/JP03/09610

29.07.03

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

REC'D 12 SEP 2003

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書 wife 載さいる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2002年 7月30日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-220905

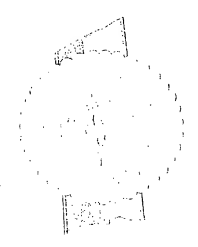
[ST. 10/C]:

[JP2002-220905]

出願人

萬有製薬株式会社

Applicant(s):



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 8月28日





LEST AVAILABLE COPY

特願2002-220905

ページ: 1/

【書類名】

特許願

【整理番号】

0224

【あて先】

特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つく

ば研究所内

【氏名】

守谷 実

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つく

ば研究所内

【氏名】

金谷 章生

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つく

ば研究所内

【氏名】

岩浅 央

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つく

ば研究所内

【氏名】

石原 あかね

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つく

ば研究所内

【氏名】

深見 竹広

【特許出願人】

【識別番号】

000005072

【住所又は居所】

東京都中央区日本橋本町二丁目2番3号

【氏名又は名称】

萬有製薬株式会社

【代表者】

長坂 健二郎

【電話番号】

03(3270)3222

特願2002-220905

ページ: 2/E

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 013077

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要



明細書

【発明の名称】 ベンズイミダゾール誘導体を有効成分とするメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式[I]

【化1】

$$Ar \xrightarrow{R^4} \xrightarrow{B^3} \xrightarrow{R^3} \xrightarrow{R^1}$$

$$Q \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{R^2}$$

$$[I]$$

[式中、 ${\bf B}^1$ 、 ${\bf B}^2$ 及び ${\bf B}^3$ は、同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基又は低級アルキルオキシ基を表す。

 R^1 及び R^2 は、同一又は異なって、水素原子、式 [A]

【化2】

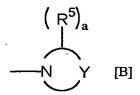
$$\begin{array}{c}
\left(\begin{array}{c}
R^{5}\right)_{a} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\end{array}$$
[A]

(式中、 R^5 は、グループ $_\alpha$ からなる群から選択される置換基を表すか、2つの R^5 が一緒になってオキソ基を形成する。Yは、 $-CH_2$ ー、 $-NR^6$ -Yは $-CH_2$ 0 ーを表す。 R^6 は、水素原子、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキル基、低級アルキルカルボニル基、低級アルキルカルボニル基、低級アルキルカルボニル基、低級アルキルカルバモイル基及びジ低級アルキルカルバモイル基からなる群から選択される置換基を表す。 A0 は、A0 を数を表す。)で表されるA1 の員の脂肪族環式基、グループA2 からなる群から選択される置換基若しくは式 A1 で表されるA2 の 目の脂肪族環式基を

有していてもよい低級アルキル基を表すか、又は R^1 及び R^2 が一緒になってそれらが結合する窒素原子とともに式 [B]

[化3]



(式中、 R^5 、Y及びaは、前記に同じである。)で表される $3\sim10$ 員の脂肪族含窒素複素環基を形成する。但し、 R^1 及び R^2 が同時に水素原子となることはない。

 R^3 は、水素原子又はグループ α からなる群から選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を表す。

R⁴は、水素原子又は低級アルキル基を表す。

Wは、結合手、1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族炭素環基、或いは主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数2~4のアルキレン基若しくはアルケニレン基を表す。

Arは、グループβからなる群から選択される1種若しくは2種以上の置換基を有していてもよい、1又は2環性の芳香族炭素環基若しくは芳香族複素環基を表す。]で表されるベンズイミダゾール誘導体又はその薬学上許容される塩を有効成分とするメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

〔グループα〕

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、モノ低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基、低級アルキルオキシカルボニルと、(低級アルキルオキシカルボニル) アミノ基、(低級アルキルオキシカルボニル) 低級アルキルアミノ基、低級アルキルカルボニル基、低級アルキルカルボニル は級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) でミノ基、(低級アルキルカルボニル) 低級アルキルカルバモイル基、モノ低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイル基、カルバモイルアミノ基

、モノ低級アルキルカルバモイルアミノ基、ジ低級アルキルカルバモイルアミノ基、(モノ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルアミノ基、(ジ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルカルバモイルオキシ基、モノ低級アルキルカルバモイルオキシ基、近級アルキルカルバモイルオキシ基、近級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルファモイル基、スルファモイル基、シ低級アルキルスルファモイル基、スルファモイルアミノ基、(モノ低級アルキルスルファモイル)アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)アミノ基、(モノ低級アルキルスルファモイル)の一個級アルキルスルファモイル)でミノ基。(モノ低級アルキルスルファモイル)の一個級アルキルアミノ基。

[グループβ]

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、シアノ基、モノ低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシカルボニル基、(低級アルキルオキシカルボニル基、(低級アルキルオキシカルボニル) (低級アルキルオキシカルボニル) (低級アルキルオキシカルボニル) (低級アルキルカルボニル) (低級アルキルカルボニル) (低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) (低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイルアミノ基、(ジ低級アルキルカルバモイル) (低級アルキルアミノ基、(ジ低級アルキルカルバモイル) (低級アルキルアミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル 基、スルファモイルアミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) でミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) でミノ基及びグループッからなる群から選択される置換基を有していてもよい5又は6員の脂肪族炭素環基若しくは複素環基。

[グループァ]

低級アルキルカルボニル基、低級アルキルスルホニル基及び低級アルキルオキシ カルボニル基。

【請求項 2 】 R^1 が、メチル基である請求項 1 に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

【請求項3】 R^2 が、イソプロピル基、シクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、N-メチルピロリジン-3-イル基、N-アセチルピロリジン-3-イル基、N-メチルピペリジン-4-イル基、テトラヒドロフラン-2-イル基、1-メタンスルホニルピロリジン-3-イル基及び1-(イソプロピルカルボニル)ピロリジン-3-イル基からなる群から選択される基である請求項2に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

【請求項4】 B^1 、 B^2 及び B^3 が、いずれも水素原子である請求項1又は 請求項2に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

【請求項 5 】 R^3 が、水素原子又はメチル基である請求項 $1 \sim 4$ のいずれかの請求項に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

【請求項6】 R^4 が、水素原子又はメチル基である請求項 $1\sim 5$ のいずれかの請求項に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

【請求項7】 Wが、1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、1又は2環性の3~8員の脂肪族炭素環基、及び主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数2~4のアルキレン基からなる群から選択されるものである請求項1~6のいずれかの請求項に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

【請求項8】 Wが、1又は2環性の3~8員の芳香族含窒素複素環基である請求項7に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

【請求項9】 Wが、下記の群からなる置換基から選択されるものである請求項8に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。



【請求項10】 Wが、下記の群からなる置換基から選択されるものである 請求項8に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

【化5】

【請求項11】 Arが、フェニル基、2-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニル基、2-トリフルオロメチルフェニル基、3-トリフルオロメチルフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-メタンスルホニルフェニル基、3-フルオロー4-メトキシフェニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、2,4-ジフルオロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-(ピペリジン-1-イル)フェニル基、4-(モルホリン-1-イル)フェニル基、2-フルオロピリジン-5-イル基、3-フルオロピリジン-6-イル基、2-メトキシピリジン-5-イル基、2-メトキシピリジン-6-イル基、2-ピリミジニル基、2-ピリジニル基、(2-トリフルオロメチル)-5-ピリジニル基、(3-トリフルオロメチル)-6

ーピリジニル基、2ーピラジニル基及び3ーピリダジニル基からなる群から選択される基である請求項 $1\sim1$ 0のいずれかの請求項に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

【請求項12】 請求項1に記載の剤を有効成分とする肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風及び脂肪肝に代表される代謝系疾患;狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病及び電解質異常に代表される循環器系疾患;過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症及びアルコール依存症に代表される中枢及び末梢神経系疾患;不妊症、早産及び性機能障害に代表される生殖系疾患;消化管疾患;呼吸器疾患;癌又は皮膚色素沈着の予防剤又は治療剤。

【請求項13】 肥満症の予防剤又は治療剤である請求項12に記載の予防剤又は治療剤。

【請求項14】 一般式 [I-1]

[14.6]

$$Ar \xrightarrow{\mathbb{R}^4} \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^3$$

$$\mathbb{R}^1 \mathbb{R}^2$$

$$\mathbb{R}^2 \mathbb{R}^2$$

[式中、 W^1 は、結合手、1又は2環性の $3\sim8$ 員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、1又は2環性の $3\sim8$ 員の脂肪族炭素環基、或いは主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数 $2\sim4$ のアルキレン基若しくはアルケニレン基を表す。 B^1 、 B^2 、 B^3 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 及びAr は、請求項1 に記載のものと同義である。]で表される化合物又はその薬学上許容される塩。

【請求項15】 R¹がメチル基である請求項14に記載の化合物又はその



薬学上許容される塩。

【請求項16】 R^2 が、イソプロピル基、シクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、N-メチルピロリジン-3-イル基、N-アセチルピロリジン-3-イル基、N-メチルピペリジン-4-イル基、テトラヒドロフラン-2-イル基、1-メタンスルホニルピロリジン-3-イル基及び1-(イソプロピルカルボニル)ピロリジン-3-イル基からなる群から選択される基である請求項15に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

【請求項17】 B¹、B²及びB³が、いずれも水素原子である請求項14 又は請求項15に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

【請求項18】 R^3 が、水素原子又はメチル基である請求項 $14\sim17$ のいずれかの請求項に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

【請求項19】 R^4 が、水素原子又はメチル基である請求項 $14\sim18$ のいずれかの請求項に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

【請求項20】 W^1 が、1又は2環性の $3\sim8$ 員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、1又は2環性の $3\sim8$ 員の脂肪族炭素環基、及び主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数 $2\sim4$ のアルキレン基からなる群から選択されるものである請求項14 ~1 9のいずれかの請求項に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

【請求項21】 W^1 が、1又は2環性の3~8員の芳香族含窒素複素環基である請求項20に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

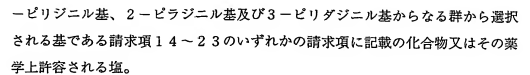
【請求項22】 W¹が、下記の群からなる置換基から選択されるものである請求項21に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

【化7】

【請求項23】 W¹が、下記の群からなる置換基から選択されるものである請求項21に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

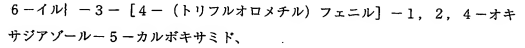
[化8]

【請求項24】 Arが、フェニル基、2-7ルオロフェニル基、3-7ルオロフェニル基、4-7ルオロフェニル基、2-1リフルオロメチルフェニル基、4-1リフルオロメチルフェニル基、4-1リフルオロメチルフェニル基、4-1リフルオロメチルフェニル基、4-1リフルオロステルフェニル基、4-1リフルオロフェニル基、4-1リフルオロフェニル基、4-1リフルオロフェニル基、4-1リンルオロフェニル基、4-1リジンーカーイル フェニル基、4-1リジンーカーイル フェニル基、4-1リジンーカーイル フェニル基、4-1リジンーカーイル フェニル基、4-1リジンーカーイル フェニル基、4-1リジンーカーイル フェニル基、4-1リジンーカーイル フェニル基、4-1リジンーカーイル フェニル基、4-1リジンーカーイル スープルオロピリジンーカーイル スープリジニル基、4-1リジニル基、4-1リジニル基、4-1リジンーカーイル基、4-1リジニル基、4-1リフルオロメチル 4-1リジニル基、4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リジニル基、4-1リフルオロメチル 4-1リジニル基、4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リジニル基、4-1リジニル基、4-1リフルオロメチル 4-1リジニル基、4-1リフルオロメチル 4-1リジニル基、4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リジニル基、4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リジニル基、4-1リフルオロメチル 4-1リフルオロメチル 4-1リカロ 4-1リカロ



【請求項25】 一般式 [I-1] で表される化合物が、

- ・5-(4-フルオロフェニル)-N-|2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-|4-1|-2-ピリジンカルボキサミド、
- ・5-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1$ H-ベンズイミダゾール-6- $\{4-1\}$ -2-ピラジンカルボキサミド、
- ・3-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[$ イソプロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル $\}-1$, 2, 4-オキサジアゾール-5-カルボキサミド
- ・6-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[1]$ インプロピル(x+1)アミノ[-1] H-ベンズイミダゾール-6-[-1] -3-ピリジンカルボキサミド、
- ・ $N-\{2-[1-rセチル-3-ピロリジニル(メチル)rミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル<math>\}-5-(4-r)$ カルオロフェニル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- ・ $N-\{2-[4)$ プロピル(メチル)アミノ]-1H-(2) H-(2) H-(2)
- ・5-(4-フルオロフェニル) $-N-\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール<math>-6-イル\{-2-ピリミジンカルボキサミド、$
- ・6-(4-7)ルオロフェニル $)-N-\{2-[7]$ (メチル) アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-7ル]-3-ピリダジンカルボキサミド、
- ・2-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[$ イソプロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル $\}-5-$ ピリミジンカルボキサミド、
- $N \{2 [4 \}$ $[4 \}$ [4]



- \cdot N- $\{2-[4)$ (x+n) (x+n

- ・5-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[4)$ プロピル (メチル) アミノ]-1-メチル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル $\}-2-$ ピリミジンカルボキサミド、又は
- ・N- $\{2-[4ソプロピル (メチル) アミノ]-1H-ベンズイミダゾールー 6-4ル \}-5-フェニル-3-ピリジンカルボキサミドである請求項<math>14$ に記載の化合物。
- 【請求項26】 請求項14に記載の化合物及び医薬上許容される担体を含有する医薬組成物。
- 【請求項27】 一般式 [I] で表される化合物の製造方法であって、一般式 [II]



[式中、Ar及びWは、請求項1に記載のものと同義である。] で表される化合物と一般式 [III]

【化10】

[式中、 B^1 、 B^2 、 B^3 、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、請求項1に記載のものと同義である。]で表される化合物とを縮合する工程、を包含する方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、医薬の分野において有用なベンズイミダゾール誘導体に関する。この化合物は、メラニン凝集ホルモン受容体拮抗物質として作用し、各種の循環器系疾患、神経系疾患、代謝系疾患、生殖系疾患、呼吸器疾患、消化管疾患等の予防剤又は治療剤として有用である。

[0002]

【従来の技術】

メラニン凝集ホルモン(Melanin Concentrating Hormone;以下「MCH」と称す)は、1983年、川内らにより鮭の下垂体より初めて単離された環状のペプチドホルモン/神経ペプチドである。 [ネイチャー(Nature)、305巻、321頁(1983年)]。魚類では、メラニン細胞刺激ホルモンと機能的に拮抗して、黒色素胞内のメラニン顆粒の凝集を引き起こし、体色の変化に関与することが知られている。 [インターナショナル

・レヴュー・オブ・サイトロジー(International Review of Cytology)、126巻、1頁(1991年);トレンヴ・イン・エンドクリノロジー・アンド・メタボリズム(Trends in Endo crinology and Metabolism)、5巻、120頁(1994年)]。又、哺乳動物においては、MCHを含有するニューロンの細胞体は 視床下部外側野および不確帯に局在するが、その神経線維は脳内の非常に広い範囲に投射しており[ザ・ジャーナル・オブ・コンパラティブ・ニューロロジー(The Journal of Comparative Neurology)、319巻、218頁(1992年)]、MCHは生体において種々の中枢機能を司っているものと考えられる。

[0003]

視床下部外側野は、古くより摂食中枢として知られており、さらに近年、MCHのエネルギー恒常性制御への関与を示唆する分子生物学的・薬理学的知見が多く蓄積してきている。すなわち、遺伝的肥満モデル動物であるob/obマウス、db/dbマウス、Ay/aマウス、Zucker fattyラットや絶食したマウスの脳内において、MCH前駆体のmRNAの発現が亢進することが報告されている[ネイチャー(Nature)、380巻、243頁(1996年);ダイアベテス(Diabetes)、47巻、294頁(1998年);バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ(Biochemical and Biophysical Research Communications)、268巻、88頁(2000年);モレキュラー・ブレイン・リサーチ(Molecular Brain Research)、92巻、43頁(2001年)]。

[0004]

MCHをラットの脳室内に急性投与すると、摂食の亢進が観察され [ネイチャー(Nature)、380巻、243頁(1996年)]、慢性投与すると、過食を伴って肥満を呈する [プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユナイティッド・ステーツ・オブ・アメリカ(Proceedings of the National Acad

emy of Sciences of the United States of America)、99巻、3240頁(2002年)]。さらに、MCH前駆体遺伝子を欠失したマウスでは、野生型マウスに比べて摂食量の低下や体重当たりの酸素消費量の上昇が見られ、体脂肪の減少による低体重が観察されている[ネイチャー(Nature)、396巻、670頁(1998年)]。

[0005]

反対に、MCH前駆体を過剰に発現するトランスジェニックマウスは、過食を伴う肥満とインスリン抵抗性を呈する[ザ・ジャーナル・オブ・クリニカル・インヴェスティゲーション(The Journal of Clinical Investigation)、107巻、379頁(2001年)]。その結果、MCHは、肥満形成における重要な因子であると共に、肥満をもリスク・ファクターとする代謝異常疾患や呼吸器疾患への関与が示唆される。その他、MCHは、不安惹起作用、癲癇、記憶・学習、利尿作用、ナトリウム・カリウムの排泄作用、オキシトシン分泌作用や、生殖・性機能への関与などが知られている[ペプタイツ(Peptides)、17巻、171頁(1996年);ペプタイツ(Peptides)、18巻、1095頁(1997年);ペプタイツ(Peptides)、18巻、1095頁(1997年);ペプタイツ(Peptides)、15巻、757頁(1994年);ジャーナル・オブ・ニューロエンドクリノロジー(Journal of Neuroendocrinology)、8巻、57頁(1996年);クリティカル・レヴューズ・イン・ニューロバイオロジー(Critical Reviews in Neurobiology)、8巻、221頁(1994年)]。

[0006]

MCHは、主として中枢神経系に存在するMCH受容体を介して多様な薬理作用を惹起する。MCHの受容体としては、1型受容体(MCH-1R又はSLC-1)および2型受容体(MCH-2R又はSLT)の少なくとも2種類の受容体が知られている[ネイチャー(Nature)、400巻、261頁(1999年);バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ(Biochemical and Biophysical Research

Communications)、261巻、622頁(1999年):ネイ チャー・セル・バイオロジー (Nature Cell Biology)、1 巻、267頁(1999年);フェブス・レターズ (FEBS Letters)、457巻、522頁(1999年);バイオケミカル・アンド・バイオフィ ジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochemical and Biophysical Research Communications) 、283巻、1013頁(2001年);ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカ ル・ケミストリー (The Journal of Biological C hemistry)、276巻、20125頁(2001年);プロシーディン グス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユ ナイティッド・ステーツ・オブ・アメリカ (Proceedings of t he National Academy of Sciences of t he United States of America)、98巻、756 4頁(2001年);プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー ・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユナイティッド・ステーツ・オブ・アメリカ (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America)、98巻、7576頁 (2001年) ; ザ・ジャーナル・オ プ・バイオロジカル・ケミストリー (The Journal of Biol ogical Chemistry)、276巻、34664頁(2001年) ;モレキュラー・ファーマコロジー(Molecular Pharmacol ogy)、60巻、632頁(2001年)]。

[0007]

なかでも齧歯類に観察される薬理作用は、主としてMCH-1Rを介して惹起される[ゲノミクス(Genomics)、79巻、785頁(2002年)]。MCH-1Rの遺伝子欠損マウスにMCHを慢性投与しても過食及び肥満が観察されないことから、MCHによるエネルギー代謝制御はMCH-1Rを介して惹起されることが知られている。さらに、MCH-1Rの欠損は、マウスの活動量を亢進することが知られており[プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル

・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユナイティッド・ステーツ・オブ・アメリカ(Proceedings of the National A cademy of Sciences of the United States of America)、99巻、3240頁(2002年)]、行動異常を伴う中枢性疾患、例えば注意欠陥・多動性障害、統合失調症うつ病等のへの関与も強く示唆される [モレキュラー・メディシン・トゥデイ(Molecular Medicine Today)、6巻、43頁(2000年);トレンヅ・イン・ニューロサイエンス(Trends in Neuroscience)、24巻、527頁(2001年)]。

[0008]

また、尋常性白斑患者の血清中にMCH-1Rに対する自己抗体が存在することが報告されている[ザ・ジャーナル・オブ・クリニカル・インヴェスティゲーション(The Journal of Clinical Investigation)、109巻、923頁(2002年)]。更に、ある種の癌細胞におけるMCH-1Rの発現が報告されており、また、MCH及びMCH-1Rの生体内の発現部位からも、癌、睡眠・覚醒、薬物依存症、消化管疾患への関与も示唆されている[バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ(Biochemical and Biophysical Research Communications)、289巻、44頁(2001年);ニューロエンドクリノロジー(Neuroendocrinology)、61巻、348頁(1995年)、エンドクリノロジー(Endocrinology)、137巻、561頁(1996年)、 ザ・ジャーナル・オブ・コンパラティブ・ニューロロジー(The Jounal of Comparative Neurology)435巻、26頁、(2001年)]。

[0009]

MCHの機能は、MCHがMCH受容体に結合することにより発現される。したがって、MCHの受容体結合を阻害すれば、MCHの作用発現を阻止することができる。その結果、MCHの受容体結合に拮抗する物質は、MCHが関与する各種疾患、例えば肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝

等の代謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経系疾患、例えば不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患、その他、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤として有用である。

[0010]

本発明の化合物に類似する化合物としては、例えば特開平3-109378号、特表平10-500960号(国際公開WO95/32967号パンフレット)等が知られている。しかしながら特開平3-109378号に記載の化合物は、ベンズイミダゾールの6位にアミノ基を有しているに対し、本発明の化合物はアミド基を有する点で異なり、又、その用途も異なるものである(特開平3-109378号に記載の用途は血小板凝集抑制作用である)。一方、特表平10-500960号には、以下の化合物が開示されている。

【化11】

$$R^{1}$$
 R^{2} R^{3} $A-[I-Q]$ $(CR^{4}R^{5})$ $NR^{7}R^{8}$

[0011]

この化合物は、5HT1D-アンタゴニスト活性を有するものであり、ベンズイミダゾール骨格を包含するものであるが、本発明の化合物とは作用メカニズム及び用途が異なるものである。そして本発明の化合物は、置換基Wの部分で上記化合物と異なる。

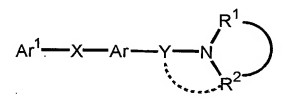
[0012]

一方、従来公知のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤としては、例えば国際公報WO01/21577号パンフレット、国際公報WO01/82925号パンフレット、国際公報WO02/02744号パンフレット、特開2002-33



70号等に記載がある。特に特開2002-3370号では、下記式の化合物が メラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤として開示されている。

【化12】



[0013]

しかしながらこの引例は、Ar部分が非芳香環と縮合してもよい単環式芳香環を採用することが発明の要旨であり、この発明から本発明が採用するベンズイミダゾール環を想到することはできず、更に、ベンズイミダゾール環の特定の位置に特定の置換基を配置させることにより、該化合物が優れた作用を有する趣旨の本発明に容易に到達することもできない。

[0014]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、MCHがMCH-1Rに結合することを拮抗する作用を有するベンズイミダゾール誘導体を提供するとともに、これを用いた肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝等の代謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経系疾患、例えば不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患、その他、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤を提供することを目的とする。

[0015]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、MCH-1RへのMCHの結合を阻害する化合物を開発すべく 鋭意検討を行い、1) ベンズイミダゾール骨格の2位にアルキルアミノ基を有し 、且つ2) 6位にアミド基を介して特定の複素環基を有する、ことを特徴とする ベンズイミダゾール誘導体が文献未記載の新規物質であり、又、該化合物を含む 特定化合物がMCH-1 R拮抗剤として有効であることを見いだし、かかる知見 に基づいて本発明を完成するに至った。

[0016]

即ち、本発明は、

(1) 一般式[I]

【化13】

$$Ar \xrightarrow{N} \stackrel{R^4}{\longrightarrow} \stackrel{B^3}{\longrightarrow} \stackrel{R^3}{\longrightarrow} \stackrel{R^1}{\longrightarrow} \stackrel{[I]}{\longrightarrow} \stackrel{R^2}{\longrightarrow} \stackrel{[I]}{\longrightarrow} \stackrel{R^2}{\longrightarrow} \stackrel{[I]}{\longrightarrow} \stackrel{R^2}{\longrightarrow} \stackrel{R^3}{\longrightarrow} \stackrel{R^3}$$

[式中、 B^1 、 B^2 及び B^3 は、同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基又は低級アルキルオキシ基を表す。

 R^1 及び R^2 は、同一又は異なって、水素原子、式 [A]

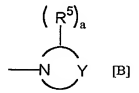
【化14】

$$-C Y \qquad [A]$$

(式中、 R^5 は、グループ $_{\alpha}$ からなる群から選択される置換基を表すか、2つの R^5 が一緒になってオキソ基を形成する。Yは、 $-CH_2$ -、 $-NR^6$ -Yは $-NR^6$ -Yは $-CH_2$ -、 $-NR^6$ -Yは $-NR^6$ -Y

の整数を表す。)で表される $3\sim 1$ 0 員の脂肪族環式基、グループ α からなる群から選択される置換基若しくは式 [A] で表される $3\sim 1$ 0 員の脂肪族環式基を有していてもよい低級アルキル基を表すか、又は R^1 及び R^2 が一緒になってそれらが結合する窒素原子とともに式 [B]

【化15】



(式中、 R^5 、Y及びaは、前記に同じである。)で表される $3\sim 1$ 0 員の脂肪族含窒素複素環基を形成する。但し、 R^1 及び R^2 が同時に水素原子となることはない。

 R^3 は、水素原子又はグループ α からなる群から選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を表す。

R⁴は、水素原子又は低級アルキル基を表す。

Wは、結合手、1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族炭素環基、或いは主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数2~4のアルキレン基若しくはアルケニレン基を表す。

Arは、グループβからなる群から選択される1種若しくは2種以上の置換基を有していてもよい、1又は2環性の芳香族炭素環基若しくは芳香族複素環基を表す。]で表されるベンズイミダゾール誘導体又はその薬学上許容される塩を有効成分とするメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

〔グループα〕

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、モノ低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基、低級アルキルオキシカルボニル)アミノ基、(低級アルキルオキシカルボニル) 医級アルキルカルボニル) 低級アルキルカルボニル として、低級アルキルカルボニル アミノ基、(低級アルキルカルボニル) アミノ基、(

低級アルキルカルボニル)低級アルキルアミノ基、カルバモイル基、モノ低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイル基、カルバモイルアミノ基、モノ低級アルキルカルバモイルアミノ基、ジ低級アルキルカルバモイルアミノ基、(では級アルキルカルバモイル)の世級アルキルカルバモイルがある。 (ジ低級アルキルカルバモイル) 低級アルキルカルバモイル)の世級アルキルカルバモイルがある。 (ジ低級アルキルカルバモイルがは、世級アルキルカルバモイルがは、世級アルキルカルバモイルがは、世級アルキルスルカーでは、カルファモイルを、カルファモイルを、カルファモイルを、カルファモイルを、カルファモイルを、カルファモイルを、カルファモイルを、カルファモイルを、カルファモイルを、カルファモイルを、カルファモイルアミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)でミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)の世級アルキルアミノ基。 (ジ低級アルキルスルファモイル) 低級アルキルアミノ基。

[グループβ]

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、シアノ基、モノ低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシカルボニル基、(低級アルキルオキシカルボニル基、(低級アルキルオキシカルボニル) (低級アルキルオキシカルボニル) (低級アルキルアミノ基、カルボキシル基、低級アルキルカルボニル 基、低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) (低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイル) (低級アルキルカルバモイルカルバモイルオキシ基、低級アルキルスルカルボニルアミノ基、ジ低級アルキルスルファモイル 基、スルファモイルアミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル) で、(ジ低級アルキルスルファモイル) で、(ジ低級アルキルアミノ基及びグループγからなる群から選択される置換基を有していてもよい5又は6員の脂肪族炭素環基若しくは複素環基。

[グループ_γ]

低級アルキルカルボニル基、低級アルキルスルホニル基及び低級アルキルオキシ カルボニル基。

ページ: 21/

[0017]

(2) R^1 が、メチル基である(1)に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤、

[0018]

(3) R^2 が、イソプロピル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、N-メチルピロリジン-3-イル基、N-アセチルピロリジン-3-イル基、N-メチルピペリジン-4-イル基、テトラヒドロフラン-2-イル基、1-メタンスルホニルピロリジン-3-イル基及び1-(イソプロピルカルボニル)ピロリジン-3-イル基からなる群から選択される基である(2)に記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

[0019]

(4) B^1 、 B^2 及び B^3 が、いずれも水素原子である(1)又は(2) に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤、

[0020]

(5) R^3 が、水素原子又はメチル基である (1) \sim (4) のいずれかに 記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤、

[0021]

(6) R^4 が、水素原子又はメチル基である(1)~(5)のいずれかに 記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤、

[0022]

(7) Wが、1又は2環性の $3\sim8$ 員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、1又は2環性の $3\sim8$ 員の脂肪族炭素環基、及び主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数 $2\sim4$ のアルキレン基からなる群から選択されるものである(1) \sim (6)のいずれかに記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤

[0023]

(8) Wが、1又は2環性の3~8員の芳香族含窒素複素環基である(7)に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤、

[0024]

(9) Wが、下記の群からなる置換基から選択されるものである (8) に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤、

【化16】

[0025]

(10) Wが、下記の群からなる置換基から選択されるものである(8) に記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤、

【化17】

[0026]

(11) $A r \mathring{n}$ 、フェニル基、 $2 - 7 n \mathring{n}$ ロフェニル基、 $3 - 7 n \mathring{n}$ ロフェニル基、 $4 - 7 n \mathring{n}$ ロフェニル基、 $2 - 6 n \mathring{n}$ リフルオロメチルフェニル基、 $3 - 6 n \mathring{n}$ トリフルオロメチルフェニル基、 $4 - 8 n \mathring{n}$ キシフェニル基、 $4 - 8 n \mathring{n}$ カフェニル基、 $4 - 9 n \mathring{n}$ フェニル基、 $4 - 9 n \mathring{n}$ アルフェニル基、 $4 - 9 n \mathring{n}$ アルファニル基、 $4 - 9 n \mathring{n}$ アルフェニル基、 $4 - 9 n \mathring{n}$ アルフェニル

ルホリンー1ーイル)フェニル基、2ーフルオロピリジンー5ーイル基、3ーフルオロピリジンー6ーイル基、2ーメトキシピリジンー5ーイル基、2ーメトキシピリジンー6ーイル基、2ーピリミジニル基、2ーピリジニル基、(2-トリフルオロメチル)ー5ーピリジニル基、(3-トリフルオロメチル)ー6ーピリジニル基、2-ピラジニル基及び3-ピリダジニル基からなる群から選択される基である (1) ~ (10) のいずれかに記載のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤、

[0027]

(12) (1)に記載の剤を有効成分とする肥満症、糖尿病、ホルモン分 泌異常、高脂血症、痛風及び脂肪肝に代表される代謝系疾患;狭心症、急性・う っ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病及び電解質異常に代 表される循環器系疾患;過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、 統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害 、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症及びアルコール依存症に代表 される中枢及び末梢神経系疾患;不妊症、早産及び性機能障害に代表される生殖 系疾患;消化管疾患;呼吸器疾患;癌又は皮膚色素沈着の予防剤又は治療剤、

[0028]

(13) 肥満症の予防剤又は治療剤である(12)に記載の予防剤又は治療剤、

[0029]

(14) 一般式 [I-1]

【化18】

$$Ar \xrightarrow{N^1} O \xrightarrow{R^4} B^3 \xrightarrow{R^3} N$$

$$N \xrightarrow{R^1} [I-1]$$

$$B^1$$

[式中、 W^1 は、結合手、1又は2 環性の $3\sim8$ 員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、1又は2 環性の $3\sim8$ 員の脂肪族炭素環基、或いは主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数 $2\sim4$ のアルキレン基若しくはアルケニレン基を表す。 B^1 、 B^2 、 B^3 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 及びAr は、(1)に記載のものと同義である。]で表される化合物又はその薬学上許容される塩、

[0030]

(15) R^1 がメチル基である(14)に記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

[0031]

(16) R^2 が、イソプロピル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、N-メチルピロリジン-3-イル基、N-メチルピロリジン-3-イル基、N-メチルピペリジン-4-イル基、テトラヒドロフラン-2-イル基、1-メタンスルホニルピロリジン-3-イル基及び1-(イソプロピルカルボニル)ピロリジン-3-イル基からなる群から選択される基である(15)に記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

[0032]

(17) B^1 、 B^2 及び B^3 が、いずれも水素原子である(14)又は(15)に記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

[0033]

(18) R^3 が、水素原子又はメチル基である(14) \sim (17) のいずれかに記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

[0034]

(19) R^4 が、水素原子又はメチル基である(14) \sim (18) のいずれかに記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

[0035]

(20) W^1 が、1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、1又は2環性の3~8員の脂肪族炭素環基、及び主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数2~4のアルキレン基からなる群から選択されるものである(14)~(19)のいずれかに記載の化合物又はその薬学上許容

される塩、

[0036]

(21) W^l が、1又は2環性の $3\sim8$ 員の芳香族含窒素複素環基である (20) に記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

[0037]

(22) W^l が、下記の群からなる置換基から選択されるものである (21) に記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

【化19】

[0038]

(23) W^1 が、下記の群からなる置換基から選択されるものである(21)に記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

【化20】

[0039]

(24) Arが、フェニル基、2-フルオロフェニル基、3-フルオロフ

エニル基、4ーフルオロフェニル基、2ートリフルオロメチルフェニル基、3ートリフルオロメチルフェニル基、4ーメトキシフェニル基、4ーメタンスルホニルフェニル基、3ーフルオロー4ーメトキシフェニル基、3・4ージフルオロフェニル基、2・4ージフルオロフェニル基、4ー(モルホリンー1ーイル)フェニル基、2ーフルオロピリジンー5ーイル基、3ーフルオロピリジンー6ーイル基、2ーメトキシピリジンー5ーイル基、2ーメトキシピリジンー6ーイル基、2ーピリミジニル基、2ーピリジニル基、(2ートリフルオロメチル)ー5ーピリジニル基、(3ートリフルオロメチル)ー6ーピリジニル基、2ーピラジニル基及び3ーピリダジニル基からなる群から選択される基である(14)~(23)のいずれかに記載の化合物又はその薬学上許容される塩、

[0040]

- (25) 一般式 [I-1] で表される化合物が、
- ・5-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1$ H-ベンズイミダゾール-6-イル $\{-2-$ ピリジンカルボキサミド、
- ・5-(4-7)ルオロフェニル)-N- $\{2-[7]$ インプロピル(x+y)アミノ[-1] H-(x+y)ズイミダゾール-[6-7] H-(x+y) ガルボキサミド、
- ・3-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[$ イソプロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル $\}-1$, 2, 4-オキサジアゾール-5-カルボキサミド
- ・6-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[7]$ ロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-7ル-3-ピリジンカルボキサミド、
- ・ $N-\{2-[1-rセチル-3-ピロリジニル(メチル)rミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル<math>\}-5-(4-r)$ カルボキサミド、

5-フェニルー2-ピラジンカルボキサミド、

- ・ $N-\{2-[1-rセチル-3-lln(y+n)r]-1H-ベンズイミ ダゾール-6-イル\}-5-(4-r) オロフェニル)-2-ll ラジンカルボキサミド、$
- ・5-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[1]$ -12-[1]-12-[1]-12-[1]-12-[1]-12-[1]-12-[1]-12-[1]-13-[1]-1
- ・6-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル<math>\}-3-ピリダジンカルボキサミド、$
- ・2-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル<math>\}-5-ピリミジンカルボキサミド、$

- \cdot N $\{2-[4)7$ 2 2 1 4
- $\cdot 6 (3 7)$ ルオロフェニル) $-N \{2 [4y]$ ロピル (メチル) アミノ -1H ペンズイミダゾール -6 4ル $\}$ 3 ピリジンカルボキサミド、
- \cdot 5 (4 フルオロフェニル) N- {2 [イソプロピル (メチル) アミノ

]-1-メチルー1 H-ベンズイミダゾールー6 - - - 1 +

・N- $\{2-[4ソプロピル (メチル) アミノ]-1H-ベンズイミダゾールー 6-4ル \} -5-フェニルー3-ピリジンカルボキサミドである (14) に記載の化合物、$

[0041]

(26) (14) に記載の化合物及び医薬上許容される担体を含有する医薬組成物、

[0042]

(27) 一般式 [I] で表される化合物の製造方法であって、一般式 [II]

【化21】

[式中、Ar及びWは、(1) に記載のものと同義である。] で表される化合物と一般式 [III]

【化22】

[式中、 B^1 、 B^2 、 B^3 、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は、(1) に記載のものと同義である。]で表される化合物とを縮合する工程、を包含する方法、に関する。

[0043]

以下に、本明細書に記載された記号及び用語について説明する。

[0044]

「ハロゲン原子」としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が

ページ: 29/

挙げられる。

[0045]

「低級アルキル基」としては、炭素数1~6のアルキル基、即ち炭素数1~6の直鎖状又は炭素数3~6の分岐鎖状のアルキル基を意味し、具体的にはメチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、イソプチル基、secープチル基、tertープチル基、nーペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tertーペンチル基、1ーメチルブチル基、2ーメチルブチル基、1,2ージメチルプロピル基、1ーエチルプロピル基、nーヘキシル基、イソヘキシル基、1ーメチルペンチル基、2ーメチルペンチル基、3ーメチルペンチル基、1,1ージメチルブチル基、1,2ージメチルブチル基、2,2ージメチルブチル基、1,1ーエチルブチル基、1,2ートリメチルプロピル基、1,2,2ートリメチルプロピル基、1ーエチルー1ーメチルプロピル基等が挙げられる。

[0046]

「低級シクロアルキル基」としては、炭素数3~6のシクロアルキル基が例示され、具体的にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基及びシクロペキシル基が挙げられる。

[0047]

「オキソ基」とは、2つの置換基がそれらが結合する炭素原子とともにカルボニル基を形成する基を意味し、例えば、 R^5 の場合、2つの R^5 とそれらが結合する炭素原子とがカルボニル基をなす場合をいう。

[0048].

「フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキル基」としては、前記低級アルキル基又はフッ素原子で置換されている低級アルキル基が例示され、具体的には前記低級アルキル基の他に、フルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリフルオロメチル基、1,2-ジフルオロエチル基等が例示される。

[0049]

「フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基」としては、酸素 原子に前記低級アルキル基又はフッ素原子で置換されている低級アルキル基が置 換した基が例示され、具体的には低級アルキルオキシ基としてメトキシ基、エトキシ基、nープロピルオキシ基、イソプロピルオキシ基、nープチルオキシ基、イソプトキシ基、tertープトキシ基、nーペンチルオキシ基等が挙げられ、又、フッ素原子で置換されている低級アルキルオキシ基としてフルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基、トリフルオロメトキシ基、1,2ージフルオロエトキシ基等が挙げられる。

[0050]

「モノ低級アルキルアミノ基」としては、アミノ基に前記低級アルキル基がモノ置換した基が例示され、具体的にはメチルアミノ基、エチルアミノ基、nープロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、nーブチルアミノ基、secープチルアミノ基、tertープチルアミノ基等が挙げられる。

[0051]

「ジ低級アルキルアミノ基」としては、アミノ基に前記低級アルキル基がジ置換した基が例示され、具体的にはジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、エチルメチルアミノ基、ジ (nープロピル) アミノ基、メチルプロピルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基等が挙げられる。

[0052]

「低級アルキルオキシカルボニル基」としては、カルボニル基に前記低級アルキルオキシ基が置換した基、即ち炭素数 $1\sim6$ のアルキルオキシカルボニル基が例示され、具体的にはメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、n-プロピルオキシカルボニル基、イソプロピルオキシカルボニル基、n-ブチルオキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、n-ペンチルオキシカルボニル基等が挙げられる。

[0053]

「(低級アルキルオキシカルボニル)アミノ基」としては、アミノ基に前記低級アルキルオキシカルボニル基が置換した基、即ち炭素数 $1\sim6$ のアルキルオキシカルボニルアミノ基が例示され、具体的にはメトキシカルボニルアミノ基、エトキシカルボニルアミノ基、n-プロピルオキシカルボニルアミノ基、イソプロピルオキシカルボニルアミノ基、イソプトキ

シカルボニルアミノ基、tertープトキシカルボニルアミノ基、n-ペンチルオキシカルボニルアミノ基等が挙げられる。

[0054]

「(低級アルキルオキシカルボニル) 低級アルキルアミノ基」としては、モノ低級アルキルアミノ基に前記低級アルキルオキシカルボニル基が置換した基が例示され、具体的には(メトキシカルボニル) メチルアミノ基、(エトキシカルボニル) メチルアミノ基、(nープロピルオキシカルボニル) メチルアミノ基等が挙げられる。

[0055]

「低級アルキルカルボニル基」としては、カルボニル基に前記低級アルキル基が置換した基、即ち炭素数 $1 \sim 6$ のアルキルカルボニル基が例示され、具体的にはアセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基等が挙げられる。

[0056]

「低級アルキルカルボニルアミノ基」としては、アミノ基に前記低級アルキルカルボニル基がモノ置換した基が例示され、具体的にはアセトアミド基、プロピオニルアミノ基、イソブチリルアミノ基、バレリルアミノ基、イソバレリルアミノ基、ピバロイルアミノ基等が挙げられる。

[0057]

「(低級アルキルカルボニル) 低級アルキルアミノ基」としては、モノ低級アルキルアミノ基に前記低級アルキルカルボニル基が置換した基が例示され、(メチルカルボニル) メチルアミノ基、(エチルカルボニル) メチルアミノ基、(nープロピルカルボニル) メチルアミノ基等が挙げられる。

[0058]

「低級アルキルカルボニルオキシ基」としては、酸素原子に前記低級アルキルカルボニル基が置換した基が例示され、具体的にはアセトキシ基、プロピオニルオキシ基、バレリルオキシ基、イソバレリルオキシ基、ピバロイルオキシ基等が挙げられる。

[0059]

「モノ低級アルキルカルバモイル基」としては、カルバモイル基に前記低級アルキル基がモノ置換した基が例示され、具体的にはメチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、nープロピルカルバモイル基、イソプロピルカルバモイル基、nーブチルカルバモイル基、secーブチルカルバモイル基、tertーブチルカルバモイル基等が挙げられる。

[0060]

「ジ低級アルキルカルバモイル基」としては、カルバモイル基に前記低級アルキル基がジ置換した基が例示され、具体的にはジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、エチルメチルカルバモイル基、ジ (n-プロピル) カルバモイル基、メチルプロピルカルバモイル基、ジイソプロピルカルバモイル基等が挙げられる。

[0061]

「モノ低級アルキルカルバモイルアミノ基」としては、アミノ基に前記モノ低級アルキルカルバモイル基が置換した基が例示され、具体的にはメチルカルバモイルアミノ基、エチルカルバモイルアミノ基、nープロピルカルバモイルアミノ基、イソプロピルカルバモイルアミノ基、nープチルカルバモイルアミノ基、secープチルカルバモイルアミノ基、tertーブチルカルバモイルアミノ基等が挙げられる。

[0062]

「ジ低級アルキルカルバモイルアミノ基」としては、アミノ基に前記ジ低級アルキルカルバモイル基が置換した基が例示され、具体的にはジメチルカルバモイルアミノ基、ジ(nープロピル)カルバモイルアミノ基、ジイソプロピルカルバモイルアミノ基、ジ(nープチル)カルバモイルアミノ基、ジ(secーブチル)カルバモイルアミノ基、ジ(tertープチル)カルバモイルアミノ基、ジ(ませープチル)カルバモイルアミノ基等が挙げられる。

[0063]

「(モノ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルアミノ基」としては、モノ 低級アルキルアミノ基」に前記モノ低級アルキルカルバモイル基が置換した基が 例示され、具体的には(モノメチルカルバモイル)メチルアミノ基、(モノエチ ルカルバモイル) メチルアミノ基、 [モノ (n-プロピル) カルバモイル] メチルアミノ基等が挙げられる。

[0064]

「(ジ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルアミノ基」としては、モノ低級アルキルアミノ基」に前記ジ低級アルキルカルバモイル基が置換した基が例示され、具体的には(ジメチルカルバモイル)メチルアミノ基、(ジエチルカルバモイル)メチルアミノ基、[ジ(n-プロピル)カルバモイル]メチルアミノ基等が挙げられる。

[0065]

「モノ低級アルキルカルバモイルオキシ基」としては、酸素原子に前記低級アルキルカルバモイル基が置換した基が例示され、具体的にはメチルカルバモイルオキシ基、エチルカルバモイルオキシ基、nープロピルカルバモイルオキシ基、イソプロピルカルバモイルオキシ基、nープチルカルバモイルオキシ基、secーブチルカルバモイルオキシ基、tertーブチルカルバモイルオキシ基等が挙げられる。

[0066]

「ジ低級アルキルカルバモイルオキシ基」としては、酸素原子に前記ジ低級アルキルカルバモイル基が置換した基が例示され、具体的にはジメチルカルバモイルオキシ基、ジエチルカルバモイルオキシ基、エチルメチルカルバモイルオキシ基、ジ(n-プロピル)カルバモイルオキシ基、メチルプロピルカルバモイルオキシ基、ジイソプロピルカルバモイルオキシ基等が挙げられる。

[0067]

「低級アルキルスルホニル基」としては、スルホニル基に前記低級アルキル基が置換した基が例示され、具体的にはメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、n-プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基、n-ブチルスルホニル基、bec-ブチルスルホニル基、tert-ブチルスルホニル基等が挙げられる。

[0068]

「低級アルキルスルホニルアミノ基」としては、アミノ基に前記低級アルキルスルホニル基がモノ置換した基が例示され、具体的にはメチルスルホニルアミノ

ページ: 34/

基、エチルスルホニルアミノ基、nープロピルスルホニルアミノ基、イソプロピルスルホニルアミノ基、nープチルスルホニルアミノ基、secープチルスルホニルアミノ基等が挙げられる。

[0069]

「モノ低級アルキルスルファモイル基」としては、スルファモイル基に前記低級アルキル基がモノ置換した基が例示され、具体的にはモノメチルスルファモイル基、モノエチルスルファモイル基、モノ(n-プロピル)スルファモイル基、モノイソプロピルスルファモイル基、モノ(n-ブチル)スルファモイル基、モノ(sec-ブチル)スルファモイル基、モノ(tert-ブチル)スルファモイル基等が挙げられる。

[0070]

「ジ低級アルキルスルファモイル基」としては、スルファモイル基に前記ジ低級アルキル基がジ置換した基が例示され、具体的にはジメチルスルファモイル基、ジエチルスルファモイル基、ジ(n-プロピル)スルファモイル基、ジイソプロピルスルファモイル基、ジ(n-プチル)スルファモイル基、ジ(sec-ブチル)スルファモイル基、ジ(tert-プチル)スルファモイル基等が挙げられる。

[0071]

「(モノ低級アルキルスルファモイル)アミノ基」としては、アミノ基に前記 モノ低級アルキルスルファモイル基がモノ置換した基が例示され、具体的には(モノメチルスルファモイル)アミノ基、(モノエチルスルファモイル)アミノ基 、[モノ (nープロピル)スルファモイル]アミノ基、(モノイソプロピルスル ファモイル)アミノ基、 [モノ (nープチル)スルファモイル]アミノ基、 [モ ノ (secープチル)スルファモイル]アミノ基、 (tertープチルスルファモイル)アミノ基等が挙げられる。

[0072]

「(ジ低級アルキルスルファモイル)アミノ基」としては、アミノ基に前記ジ 低級アルキルスルファモイル基がモノ置換した基が例示され、具体的には(ジメ チルスルファモイル)アミノ基、(ジエチルスルファモイル)アミノ基、(エチ ルメチルスルファモイル)アミノ基、 [ジ (n-プロピル) スルファモイル] ア ミノ基、 (メチルプロピルスルファモイル) アミノ基、 (ジイソプロピルスルファモイル) アミノ基等が挙げられる。

[0073]

「(モノ低級アルキルスルファモイル)低級アルキルアミノ基」としては、「モノ低級アルキルアミノ基」に前記モノ低級アルキルスルファモイル基が置換した基が例示され、具体的には(モノメチルスルファモイル)メチルアミノ基、(モノエチルスルファモイル)メチルアミノ基、 [モノ (n-プロピル) スルファモイル] メチルアミノ基等が挙げられる。

[0074]

「(ジ低級アルキルスルファモイル)低級アルキルアミノ基」としては、「モノ低級アルキルアミノ基」に前記ジ低級アルキルスルファモイル基が置換した基が例示され、具体的には(ジメチルスルファモイル)メチルアミノ基、(ジエチルスルファモイル)メチルアミノ基、 [ジ (nープロピル) スルファモイル] メチルアミノ基等が挙げられる。

[0075]

式Aにおける「3~10員の脂肪族環式基」としては、シクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペプチル基、シクロペプテニル基、シクロペンテニル基、シクロペキセニル基等の脂肪族炭素環基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、ヘキサメチレンイミンイル基、ヘプタメチレンイミンイル基、1,4ージアゼパンイル基、ピペラジニル基、モルホリニル基等の脂肪族含窒素複素環基、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロピラニル基等の脂肪族含酸素複素環基等が挙げられる。

[0076]

式Bにおける「3~10員の脂肪族含窒素複素環基」としては、アゼチジンー1ーイル基、ピロリジン-1ーイル基、ピペリジン-1ーイル基、ヘキサメチレンイミン-1ーイル基、ヘプタメチレンイミン-1ーイル基、ピペラジン-1ーイル基、1,4ージアゼパン-1ーイル基、モルホリン-1ーイル基等が挙げられる。

[0077]

グループ α からなる群から選択される置換基としては、以下のものが挙げられる。

[グループα]

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、モノ低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキル アミノ基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基、低級アル キルオキシカルボニル基、(低級アルキルオキシカルボニル)アミノ基、(低級 アルキルオキシカルボニル)低級アルキルアミノ基、カルボキシル基、低級アル キルカルボニル基、低級アルキルカルボニルオキシ基、(低級アルキルカルボニ ル)アミノ基、(低級アルキルカルボニル)低級アルキルアミノ基、カルバモイ ル基、モノ低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイル基、カル バモイルアミノ基、モノ低級アルキルカルバモイルアミノ基、ジ低級アルキルカ ルバモイルアミノ基、(モノ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルアミノ基 、(ジ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルアミノ基、カルバモイルオキシ 基、モノ低級アルキルカルバモイルオキシ基、ジ低級アルキルカルバモイルオキ シ基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルホニルアミノ基、スルファ モイル基、モノ低級アルキルスルファモイル基、ジ低級アルキルスルファモイル 基、スルファモイルアミノ基、(モノ低級アルキルスルファモイル)アミノ基、 (ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、 (モノ低級アルキルスルファモイ ル)低級アルキルアミノ基及び(ジ低級アルキルスルファモイル)低級アルキル アミノ基。

[0078]

又、グループ β からなる群から選択される置換基としては、以下のものが挙げられる。

「グループβ]

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、シアノ基、モノ低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキル基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシカルボニル基、(低級アルキルオキシカルボニル)アミノ基、(低級アルキルオキシ

カルボニル)低級アルキルアミノ基、カルボキシル基、低級アルキルカルボニル 基、低級アルキルカルボニルオキシ基、(低級アルキルカルボニル)アミノ基、 (低級アルキルカルボニル)低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルカルバモイル ル基、ジ低級アルキルカルバモイルアミノ基、(ジ低級アルキルカルバモイル) 低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルカルバモイルオキシ基、低級アルキルス ルホニル基、低級アルキルスルホニルアミノ基、ジ低級アルキルスルファモイル 基、スルファモイルアミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)の は級アルキルスルファモイル)の は被素環基。

[0079]

グループβにおける「5又は6員の脂肪族炭素環基若しくは複素環基」としては、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、ピロリジン基、ピペラジン基、ピペリジン基、モルホリン基等が例示される。

[0080]

グループ γ からなる群から選択される置換基としては、以下のものが挙げられる。

[グループァ]

低級アルキルカルボニル基、低級アルキルスルホニル基及び低級アルキルオキ シカルボニル基。

[0081]

一般式 [I] で表されるベンズイミダゾール誘導体の「薬学上許容される塩」 としては、医薬として許容されうる慣用的なものを意味し、アミノ基における酸 付加塩若しくは含窒素複素環における酸付加塩、又はカルボキシル基を有する場 合の当該カルボキシル基における塩基付加塩が例示される。

[0082]

該酸付加塩としては、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、りん酸塩、過塩素酸塩等の無機酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩、酒石酸塩、くえん酸塩、アスコルビン酸塩、トリフルオロ酢酸塩等の有機酸塩、メタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、

ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩等のスルホン酸塩等が挙げられる。

[0083]

又、該塩基付加塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、エタノールアミン塩、ジエタノールアミン塩、トリエタノールアミン塩、プロカイン塩、N、N、-ジベンジルエチレンジアミン塩等の有機アミン塩等が挙げられる。

[0084]

【発明の実施の形態】

以下、本発明のベンズイミダゾール誘導体を更に具体的に開示するため、式 [I] において用いられる各種記号につき、具体例を挙げて詳細に説明する。尚、ベンズイミダゾール骨格の位置番号を下記式のとおりとする。

[0085]

【化23】

$$Ar = \begin{bmatrix} R^4 & B^3 & R^3 \\ N & 1 & 1 \\ 0 & B^2 & 5 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^4 & R^3 \\ N & 1 \\ N & 3 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^1 & R^2 \\ R^2 & R^2 \end{bmatrix}$$

[0086]

一般式「I]で表される化合物

一般式 [I] で表される化合物において B^1 、 B^2 及び B^3 としては、各々同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基又は低級アルキルオキシ基が例示され、好ましくは水素原子、メチル基等が、特に水素原子が推奨される。

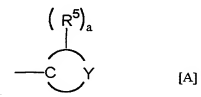
[0087]

 R^{1} 及び R^{2} としては、同一又は異なって、

1)水素原子、

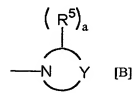
2)式 [A]

【化24】



(式中、 R^5 は、グループ α からなる群から選択される置換基を表すか、2つの R^5 が一緒になってオキソ基を形成する。Yは、 $-CH_2-$ 、 $-NR^6-$ 又は-O-を表す。R6は、水素原子、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキル 基、低級アルキルカルボニル基、低級アルキルオキシカルボニル基、低級アルキ ルスルホニル基、カルバモイル基、モノ低級アルキルカルバモイル基及びジ低級 アルキルカルバモイル基からなる群から選択される置換基を表す。 a は、0~4 の整数を表す。) で表される3~10員の脂肪族環式基、

- 3)グループ $_{\alpha}$ からなる群から選択される置換基若しくは式 [A] で表される $_{3}$ ~ 10員の脂肪族環式基を有していてもよい低級アルキル基、又は
- 4) R^1 及び R^2 が一緒になってそれらが結合する窒素原子とともに式 [B] 【化25】



(式中、 R^5 、Y及びaは、前記に同じである。) で表される $3\sim 6$ 員の脂肪族 含窒素複素環を形成する基、が例示される。但し、R1及びR2が同時に水素原子 となることはない。

[0088]

式 [A] で表される基又は式 [B] で表される基において、グループ α からな る群から選択される置換基として好ましくは、フルオロ基、クロロ基、水酸基、 アミノ基、メトキシ基、エトキシ基、トリフルオロメトキシ基、メトキシカルボ ニル基、エトキシカルボニル基、イソプロピルオキシカルボニル基、tert-ブチ

[0089]

R⁵として好ましくは水素原子;アセチル基、エチルカルボニル基、n-プロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基等の低級アルキルカルボニル基;オキソ基等が推奨され、YにおいてR⁶として好ましくはメチル基、エチル基、イソプロピル基等の低級アルキル基;アセチル基、n-プロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基等の低級アルキルカルボニル基;メトキシカルボニル基、tert-ブチルオキシカルボニル基等の低級アルキルオキシカルボニル基;メタンスルホニル基等の低級アルキルスルホニル基等が推奨される。

[0090]

式 [A] で表される具体的な 3~10 員の脂肪族環式基としては、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、ピロリジンー3-イル基、1-メチルピロリジン-3-イル基、1-アセチルピロリジン-3-イル基、1-(イソプロピルカルボニル) ピロリジン-3-イル基、1-メタンスルホニルピロリジン-3-イル基、ピペリジン-4-イル基、1-アセチ

ルピペリジン-4-イル基、1-(イソプロピルカルボニル) ピペリジン-3-イル基、1-メタンスルホニルピペリジン-3-イル基、テトラヒドロフラン-3-イル基、1-メチルピロリドン-4-イル基等が例示される。

[0091]

式 [B] で表される具体的な 3~10 員の脂肪族含窒素複素環基としては、アゼチジンー1ーイル基、ピロリジンー1ーイル基、2ーヒドロキシメチルピロリジンー1ーイル基、3ーヒドロキシピロリジンー1ーイル基、3ー[アセチル(メチル)アミノ]ーピロリジンー1ーイル基、3ー[イソプロピルカルボニル(メチル)アミノ]ーピロリジンー1ーイル基、3ー[メタンスルホニル(メチル)アミノ]ーピロリジンー1ーイル基、3ー[メタンスルホニル(メチル)アミノ]ーピロリジンー1ーイル基、3ー(イソプロピルカルボニルアミノ)ーピロリジンー1ーイル基、ピペリジンー1ーイル基、ヘキサメチレンイミンー1イル基、ヘプタメチレンイミンー1ーイル基、ピペラジンー1ーイル基、4ーアセチルピペラジンー1ーイル基、4ーイソプロピルカルボニルピペラジンー1ーイル基、1,4ージアゼパンー1ーイル基、モルホリンー1ーイル基等が例示される。

[0092]

具体的なR¹又はR²として好ましくは、水素原子、メチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、イソブチル基、tertーブチル基、1,1ージメチルプロピル基、2,2ージメチルプロピル基、1ーエチルプロピル基、4ーメチルペンチル基、2ーヒドロキシプロピル基、2ーメトキシプロピル基、2ーメトキシプロピル基、2ーヒドロキシー2ーメチルプロピル基、2ーメトキシー2ーメチルプロピル基、2ービドロキシー2ーメチルプロピル基、2ーアセトキシブロピル基、1ーエチルー2ーヒドロキシー2ーメチルプロピル基、2,2ージメチルー1ーオキソプロピル基、2ーヒドロキシー1,2ージメチルプロピル基、2ーメトキシー1,2ージメチルプロピル基、2ーアミノー2ーメチルプロピル基、2ーヒドロキシエチル基、1,3ージメチルー3ーとドロキシブチル基、1,3ージメチルー3ーメトキシブチル基、2ー(メタンスルホンアミド)エチル基、メトキシエチル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロベンチル基、シク

ロヘキシル基、ピロリジン-3-イル基、1ーメチルピロリジン-3-イル基、1ーアセチルピロリジン-3-イル基、1ープロピオニルピロリジン-3-イル基、1ーメタンスルホニルピロリジン-3-イル基、1ーメチルピペリジン-4ーイル基、1ーアセチルピロリジン-3-イル基、1ーメチルピペリジン-4ーイル基、1ーアセチルピロリジン-3-イル基、1ーメチルピロリジン-2-イルリーメチルピロリジン-4ーイル基、テトラヒドロフラン-3ーイル基、1ーメチルピロリドン-4ーイル基、6-(Nーアセチルピロリジン-2-イル)ーメチル基、(Nーイソプロピルカルボニルピロリジン-2-イル)メチル基等が例示され、そしてR¹及びR²が一緒になってそれらが結合する窒素原子とともに式[B]で表される3~10員の脂肪族含窒素複素環基を形成するものとして好ましくは、アゼチジン-1ーイル基、ピロリジン-1ーイル基、3ーヒドロキシピロリジン-1ーイル基、3ー[イソプロピルカルボニル(メチル)アミノ]ーピロリジン-1ーイル基、3ー[メタンスルホニル(メチル)アミノ]ーピロリジン-1ーイル基、3ー[メタンスルホニル(メチル)アミノ]ーピロリジン-1ーイル基、3ー[メタンスルホニル(メチル)アミノ]ーピロリジン-1ーイル基、2ーヒドロキシメチルピロリジン-1ーイル基等が例示される。

[0093]

なかでも、

- 1) グループ $_{\alpha}$ からなる群から選択される置換基若しくは式 [A] で表される 3 \sim 1 0 員の脂肪族環式基を有していてもよい低級アルキル基が好ましく、例えば、 2) R^1 がメチル基であるもの(又は R^2 がメチル基であるもの)が推奨され、特に、
- 3) R^1 (又は R^2) がメチル基であり、且 OR^2 (又は R^1) が、イソプロピル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、N-メチルピロリジン-3-イル基、N-アセチルピロリジン-3-イル基、N-メチルピペリジン-4-イル基、テトラヒドロフラン-2-イル基、1-メタンスルホニルピロリジン-3-イル基及び1-(イソプロピルカルボニル)ピロリジン-3-イル基からなる群から選択される基が推奨される。

[0094]

 R^3 としては、水素原子又はグループ α からなる群から選択される置換基を有

していてもよい低級アルキル基が例示され、好ましくは水素原子又はメチル基が 推奨される。

[0095]

 R^4 としては、水素原子又は低級アルキル基が例示され、好ましくは水素原子 又はメチル基が推奨される。

[0096]

Wとしては、

- 1)結合手、
- 2)1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、
- 3)1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族炭素環基、及び
- 4)主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数2~4のアルキレン基若しくはアルケニレン基、が例示される。

[0097]

[0098]

Wで表される1又は2環性の3~8員の脂肪族複素環基としては、二価の脂肪

族複素環基を意味し、アジリジンジイル基、ピロリジンジイル基、ピペラジンジイル基、ピペラジンー2ーオンージイル基、ピペリジンジイル基等が例示される

[0099]

Wで表される1又は2環性の3~8員の芳香族炭素環基としては、二価の芳香族炭素環基を意味し、1,2-フェニレン基、1,3-フェニレン基、1,4-フェニレン基、2,6-ナフタレン基等が例示される。

[0100]

Wで表される1又は2環性の3~8員の脂肪族炭素環基としては、二価の脂肪族炭素環基を意味し、1,2ーシクロプロピレン基、1,3ーシクロプチレン基、1,4ーシクロペンチレン基、1,2ーシクロヘキシレン基、1,4ーシクロヘキシレン基等が例示される。

[0101]

[0102]

Wで表される主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数2~4の直鎖状のアルケニレン基としては、炭素数2~4のアルケニレン基中の炭素原子の一部が酸素原子に置換されていてもよい基を意味し、-CH=CH-、-CH=CH-CH₂-、-CH₂-CH=CH-等が例示される。

[0103]

Wとして好ましくは(即ちW1としては)、

- 1)結合手、
- 2)1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、
- 3)1又は2環性の3~8員の脂肪族炭素環基、又は、
- 4)主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数2.~4のアルキレ

ン基若しくはアルケニレン基、が例示され、より好ましくは

- 1)1又は2環性の3~8員の芳香族若しくは脂肪族複素環基、
- 2)1又は2環性の3~8員の脂肪族炭素環基、及び
- 3)主鎖中の炭素原子が酸素原子に置換されていてもよい炭素数2~4のアルキレン基、からなる群から選択される基が推奨される。

[01'04]

なかでも1又は2環性の3~8員の芳香族含窒素複素環基が好ましく、例えば、ピロールジイル基、ピリジンジイル基、ピラジンジイル基、ピリミジンジイル基、ピリミジンジイル基、ピリダジンジイル基、1,2,4ートリアジンジイル基、オキサゾールジイル基、インキサゾールジイル基、1,2,4ーオキサジアゾールジイル基、1,3,4ーオキサジアゾールジイル基、1,2,4ートリアゾールジイル基、1,2,3ートリアゾールジイル基、ピラゾールジイル基、5ーメチルピラゾールジイル基、チアゾールジイル基、インチアゾールジイル基、テトラゾールジイル基、チアゾールジイル基、インチアゾールジイル基、チアジアゾールジイル基、インチアゾールジイル基、チアジアゾールジイル基、イミダゾールジイル基等が挙げられる。

[0105]

1又は2環性の3~8員の芳香族含窒素複素環基として更に好ましくは、下記の置換基が推奨され、

【化26】

[0106]

最も好ましくは、下記の置換基が推奨される。

【化27】

[0107]

Arとしては、

- 1)グループβからなる群から選択される1種若しくは2種以上の置換基を有していてもよい、1又は2環性の芳香族炭素環基、又は
- 2)グループβからなる群から選択される1種若しくは2種以上の置換基を有していてもよい、1又は2環性の芳香族複素環基、が例示される。

[0108]

Arにおける「1又は2環性の芳香族炭素環若しくは芳香族複素環」として具体的には、フェニル基、ナフチル基、ピロリル基、フリル基、チエニル基、イミダブリル基、ピラブリル基、チアブリル基、イソチアブリル基、オキサジアブリル基、イソオキサブリル基、トリアブリル基、テトラブリル基、オキサジアブリル基、チアジアブリル基、ピリジニル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、インドリル基、ベンブフラニル基、ベンブチエニル基、ベンブイミダブリニル基、ベンブオキサブリル基、ベンブイソオキサブリル基、ベンブチアブリル基、ベンブイソチアブリル基、インダブリル基、プリニル基、キノリル基、イソキノリル基、フタラジニル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、キナブリニル基、シンノリニル基、プテリジニル基等が例示され、好ましくは、フェニル基、ピリジニル基、ピリミジル基、ピラジニル基、ピリダジニル基等が推奨される。

[0109]

グループβからなる群から選択される置換基として好ましくは、フルオロ基、

クロロ基、シアノ基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、エトキシ基、トリフルオロメトキシ基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、tert-ブチルオキシカルボニル基、メトキシカルボニルアミノ基、アセチル基、アセトキシ基、アセトアミド基、(メチルカルボニル)メチルアミノ基、ジメチルカルバモイル基、ジメチルカルバモイルアミノ基、(ジメチルカルバモイル)メチルアミノ基、ジメチルカルバモイルオキシ基、メタンスルホニル基、メタンスルホンアミド基、ジメチルスルファモイル基、スルファモイルアミノ基、(ジメチルスルファモイル)アミノ基、(ジメチルスルファモイル)アミノ基、(ジメチルスルファモイル)メチルアミノ基、シクロヘキシル基、モルホリニル基、ピペラジノ基等が例示され、より好ましくはフルオロ基、クロロ基、シアノ基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、シクロヘキシル基、エルホリニル基、ピペラジノ基等が推奨される。

[0110]

Arにおける置換基を有していてもよい、1又は2環性の芳香族炭素環基として具体的には、フェニル基、4ーシクロヘキシルフェニル基、2ーフルオロフェニル基、3ーフルオロフェニル基、4ーフルオロフェニル基、3,4ージフルオロフェニル基、2,4ージフルオロフェニル基、2ークロロフェニル基、3ークロロフェニル基、4ークロロフェニル基、3ートリフルオロメチルフェニル基、4ートリフルオロメチルフェニル基、4ーメトキシフェニル基、4ーエトキシフェニル基、3ーフルオロー4ーメトキシフェニル基、4ーシアノフェニル基、4ー(ピペラジノ)フェニル基、クマラノンー5ーイル基、ナフタレンー1ーイル基等が例示される。

[0111]

Arにおける置換基を有していてもよい、1又は2環性の芳香族複素環基として具体的には、2-フルオロピリジン-5-イル基、3-フルオロピリジン-6-イル基、2-クロロピリジン-5-イル基、3-クロロピリジン-6-イル基、2-メトキシピリジン-6-イル基、2-メトキシピリジン-6-イル基、2-エトキシピリジン-5-イル基、2-エトキシピリジン-6-イル基、2-ピリミジニル基、2-ピリジニル基、(2-トリフルオロメチル) ピリジン-5-イル基、(3-トリフルオロメチル) ピリジン-6-イル基、2-シアノピリジ

ン-5-イル基、2-ピラジニル基、3-ピリダジニル基等が例示される。

[0112]

Arとして好ましくはフェニル基、2-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニル基、2-トリフルオロメチルフェニル基、3-トリフルオロメチルフェニル基、4-メトリフルオロメチルフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-メタンスルホニルフェニル基、3-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-グワルオロフェニル基、2,4-ジフルオロフェニル基、4-(ピペリジン-1-イル)フェニル基、4-(モルホリン-1-イル)フェニル基、2-フルオロピリジン-5-イル基、3-フルオロピリジン-6-イル基、2-メトキシピリジン-6-イル基、2-メトキシピリジン-6-イル基、2-ピリミジニル基、2-ピリジニル基、(2-トリフルオロメチル)-5-ピリジニル基、(3-トリフルオロメチル)-6-ピリジニル基、2-ピラジニル基、3-ピリダジニル基等が推奨される。

[0113]

本発明の化合物においては、1) Wとして1又は2環性の $3\sim8$ 員の芳香族含窒素複素環基を採用し、且つ2) R^1 としてメチル基を採用することにより、M CH-1 Rへの阻害活性に優れ、且つ生体内での代謝活性に優れる特性を有し、摂食抑制作用において優れた化合物が得られる。

[0114]

本発明において、好ましい化合物の形態としては、

1) 一般式 [I] で表される化合物、

【化28】

$$Ar \xrightarrow{\mathbb{R}^4} \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^1 \mathbb{R}^1 \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^2$$

[0115]

2) 一般式 [I-1] で表される化合物、

【化29】

$$Ar \xrightarrow{N^1} O \xrightarrow{R^4} B^3 \xrightarrow{R^3} N$$

$$R^1 \qquad [I-1]$$

$$R^2 \qquad [I-1]$$

[0116]

3) 一般式 [I-2] で表される化合物、

【化30】

[式中、

【化31】



は、1又は2環性の3~8員の芳香族含窒素複素環基を表す。] 等が推奨される

[0118]

本発明において、好ましい化合物として具体的には、

- ・2 -メチル-N- |1-[6-(|3-[4-(トリフルオロメチル)] フェニル] プロパノイル| アミノ) -1 H -ベンズイミダゾール-2 -イル] -3 -ピロリジニル| プロパンアミド、
- \cdot N $\{2-[$ [1 + 2 [1 + 2 2 +
- ・ $N-\{2-[AyTuln(x+n)] = 1H-ベンズイミダゾール-6-An\} -2-\{[5-(トリフルオロメチル)-2-llリジニル] オキシ$ アセトアミド、
- \cdot N $\{2-[4ソプロピル (メチル) アミノ] 1 H <math>-$ ベンズイミダゾールー $6-4\nu\} 3-[6-(トリフルオロメチル) 3-ピリジニル] プロパンアミド、$
- $N \{2 [シ / 2 ()$
- $N-\{2-[$ エチル (シクロヘキシル) アミノ] -1H-ベンズイミダゾール $-6-イル\}$ -3-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド、
- \cdot N $\{2-[$ メチル (1-メチル-3-ピロリジニル) アミノ]-1 H -ベンズイミダゾール-6-イル $\}-3-[$ 4-(トリフルオロメチル) フェニル]プロパンアミド、
- ・N- $\{2-[$ メチル(1-メチル-4-ピペリジニル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル $\}-3-[$ 4-(トリフルオロメチル)フェニル]プロパンアミド、
- ・Nー $\{2-[$ シクロプロピル(メチル) アミノ]-1 Hーベンズイミダゾール
- -6-イル -3- [4-(トリフルオロメチル)フェニル]プロパンアミド、
- $N-\{2-[$ シクロプチル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル $\}-3-[$ 4-(トリフルオロメチル)フェニル]プロパンアミド、
- \cdot N $\{2-[シクロペンチル(メチル)アミノ] <math>-1$ H ベンズイミダゾール

- $-6-4\nu$] $-3-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド、 <math>\cdot$ N- $|2-[(1-rセチル-3-ピロリジニル) (メチル) アミノ] -1H -ベンズイミダゾール-<math>6-4\nu$] -3-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド、
- ・(E) $-N-\{2-[4)$ プロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダ ゾールー6-4ル <math>]-3-(1-3+1)-1,3-ジヒドロ-2ベンゾフランー5-4ル)-2-プロペンアミド、
- \cdot N $\{2-[4y]^2$ $(y)^2$ $(y)^2$ (
- ・N- $\{2-[$ メチル(テトラヒドロ-3-フラニル)アミノ]-1 H-ベンズ イミダゾール-6-イル $\}-3-[$ 4-(トリフルオロメチル)フェニル]プロ パンアミド、
- ・ $N-\{2-[(1-A)7+1)n-3-22+1)$ (メチル) アミノ] ー 1H-((3)7+1) (メチル) フェニル] プロパンアミド、
- ・N- $\{2-[$ メチル(1-メチル-3-オキソ-3-ピロリジニル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル $\}-3-[$ 4-(トリフルオロメチル)フェニル]プロパンアミド、
- ・N- $\{2-[$ メチル(1-メチル-5-オキソー3-ピロリジニル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾールー6-イル $\}-3-[$ 4-(トリフルオロメチル)フェニル]プロバンアミド、
- ・N- $\{2-[$ エチル(メチル)アミノ]-1-メチルー1 H-ベンズイミダゾールー6-イル $\}-3-[$ 4-(トリフルオロメチル)フェニル] プロパンアミド、

- N-[2-(3)] N-[
- ・N- $\{2-[2-(ヒドロキシメチル)-1-ピロジニル]-1$ H-ベンズイミダゾール-6-4ル $\}-3-[4-(トリフルオロメチル)$ フェニル $\}$ プロパンアミド、
- \cdot N $\{2-[2-(ヒドロキシメチル)-1-ピロジニル]-1 H-ベンズイミダゾール<math>-6$ -イル $\}$ -3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]プロパンアミド、
- ・4-(2-7)ルオロー4-2リジニル) $-N-\{2-[4)$ プロピル (メチル) アミノ] -1 Hーベンズイミダゾールー6 ーイル ベンズアミド、
- $\cdot 4 (4 7)$ ルオロ- 3 2リジニル) $N \{2 [4]$ プロピル (メチル
-) アミノ] −1H−ベンズイミダゾール−6−イル ベンズアミド、
- \cdot N $\{2-[4ソプロピル (メチル) アミノ] 1 H <math>-$ ベンズイミダゾールー 6-4 $\{2-ピリミジニル) ベンズアミド、$
- \cdot N- $\{2-[AYTCLU (x+u) P = J] 1H-XYXA = YY-U-6-AU 4-(6-x+2-2-LUYLU) XYXP = K.$
- $\cdot N \{2 [4y] + (2y) + (2$
- $N \{2 [AYTCLU (x+y) P = J] 1H XYZA = YYUU 6 AU 4 (6 x + 5) 3 LUYUU XYZE = YYUU XYYUU XYYUU$

- ・4-(2-7)ルオロー4-2リジル) $-N-\{2-[4)$ プロピル (メチル) アミノ] -1 Hーペンズイミダゾールー6-4ル $\}$ -2-2リジンカルボキサミ

ド、

- \cdot N $\{2-[4)7$ 2 + 1
- $N-\{2-[4)\}$ $N-\{2-[4)\}$ $N-\{2-[4]\}$ $N-\{4-[4]\}$ $N-\{$
- ・5-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[7)$ プロピル (メチル) アミノ]-1 Hーベンズイミダゾールー6 7 1
- ・N- $\{2-[4)$ (メチル) アミノ]-1 H-ベンズイミダゾールー 6-4 ル $\}-1-[4-(トリフルオロメチル) フェニル<math>]-1$, 2, 4-トリアゾール-3-カルボキサミド、

- ・3 (3-7)ルオロフェニル)- N- $\{2-[$ (1) (
- ・3-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[4)$ プロピル (メチル) アミノ]-1 Hーベンズイミダゾール-6 [4] -
- $N \{2 [4 (1 + 1)] (1 + 1)$

- ・3 (3, 4-ジフルオロフェニル) -N- $\{2-$ [イソプロピル (メチル) アミノ] -1 H-ベンズイミダゾール-6-イル $\}$ -1, 2, 4-オキサジアゾール-5-カルボキサミド、

- $N \{2 [4y]^2 (y)^2 ($

- ・N- $\{2-[$ イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾールー6-イル $\}-1-$ メチル-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾールー5-カルボキサミド、
- $N \{2 [4y] 2u\}$ (メチル) アミノ] -1H 4x ズイミダゾールー $6 4u\} 5 7x$ エルー 2 2u ラジンカルボキサミド、
- \cdot N $\{2-[1-rセチル-3-ピロリジニル(メチル)アミノ] <math>-1$ H ベンズイミダゾール-6 イル $\}$ 5 (4 フルオロフェニル)- 2 ピラジンカルボキサミド、

- $\cdot 6 (2 7)$ ルオロフェニル) $-N \{2 [4 + 7]$ ロピル (メチル) アミノ
-] -1 Hーベンズイミダゾールー6-イル -3-ピリジンカルボキサミド、
- $\cdot 6 (3 7)$ ルオロフェニル) $-N \{2 [4 + 7]$ ロピル (メチル) アミノ
- [-1 H ベンズイミダゾールー6 イル | -3 ピリジンカルボキサミド、
- $\cdot 5 (4 7)$ ルオロフェニル) -N (2 (4 7)) ロピル (メチル) アミノ
-] -1H-ベンズイミダゾール-6-イル -2-ピリミジンカルボキサミド、
- $N \{2 [4y]^2 + (y)^2 + ($
- -5-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[イソプロピル(メチル)]$ アミノ
-]-1H-ペンズイミダゾールー6·-イル<math>]-6-メトキシー2-ピリジンカルボキサミド、
- +6-(4-7ルオロフェニル) $-N-\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ$
-] -1 H-ベンズイミダゾール-6-イル -3-ピリダジンカルボキサミド、
- ・2-(4-7ルオロフェニル) $-N-\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ$
-] -1 H-ベンズイミダゾール-6-イル -5-ピリミジンカルボキサミド、
- \cdot 4-(4-7)ルオロフェニル $)-N-\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ$
-] −1H−ベンズイミダゾール−6−イル −1−ピペリジンカルボキサミド、
- 6ーイル −3− [4− (トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド、
- $N \{2 [メチル (プロピル) アミノ] 1 メチル 1 H ベンズイミダゾ$
- $-\nu-6-4\nu$ -3-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド、
- $\cdot N [1 メチル 2 (1 ピロリジニル) 1 H ベンズイミダゾールー$

6- 4 -2- [4- (トリフルオロメチル) フェノキシ] アセトアミド、

- $N [1 \lambda + \nu 2 (1 \nu^2 + \nu^2) 1 + \nu^2 + \nu^2$
- 6-イル -3- [4-(トリフルオロメチル)フェニル]プロパンアミド、
- N-[2-(1-riv)] 1-x+n-1H-ベンズイミダゾール-6-イル[3-[4-(トリフルオロメチル)] フェニル[3-[4-(トリフルオロメチル)] プロパンアミド、
- ・N- $(2-\{3-[4)\}$ (メチル) アミノ[-1-2] ロリジニル[-1-3] [4-(1)] [4-(1)] [4-(1)] ロメチル) フェニル[-3] プロパンアミド、
- ・N- $(2-\frac{1}{3}-\frac{1}{2}$ [メタンスルホニル (メチル) アミノ] -1-ピロリジニル -1-メチル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル $-3-\frac{1}{4}$ (トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド、
- N-(1-4)プロピルー2, 3-3ビドロー1H-4ミダゾール [1, 2-a] ベンズ4ミダゾールー6-4ル1 -3-4 [4-(トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド、

- \cdot N $\{2-[2-x+n-1-y]$ -1-x+n-1 + -1

- N-[1-x+v-2-(1-y)] 1H-x = x = x = 06-4v = -3-[4-(-1)] - 3-[4-(-
- \cdot N $\{2-[1-rv+n-3-vv] = 1-x+n \}$ $\{2-[1-rv+n-3-vv] = 1-x+n \}$ $\{4-(rv+n-4-vv) = 1-x+n \}$ $\{4-(rv+n-4-vv) = 1-x+n \}$ $\{4-(rv+n-4-vv) = 1-x+n \}$ $\{4-(rv+n-4-vv) = 1-x+n \}$
- \cdot N $\{2-[1-4)$ プチリル-3-ピロリジニル (メチル) アミノ] -1-メチル-1 H -ベンズイミダゾール-6 -4ル $\}$ -3-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド、
- \cdot N- $(2-\frac{1}{3}-\frac{1}{2}$ $-\frac{1}{2}$ $-\frac$
- ・ $N-(2-\{3-[$ アセチル(メチル)アミノ]-1-ピロリジニル $\}-1-$ メチルー1H-ベンズイミダゾールー6-イル $\}-2-[$ 4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]アセトアミド、
- \cdot N $\{2-[3-(ヒドロキシメチル)-1-ピロジニル]-1-メチル-1$ H ベンズイミダゾール-6 イル $\}$ 3 [4-(トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド、
- ・5-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[4)$ プロピル(メチル)アミノ]-1-メチル-1 H-ベンズイミダゾール-6 -4ル $\}-2-$ ピリミジンカルボキサミド、
- 1-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[4)$ (メチル) アミノ] -1 H-ベンズイミダゾールー6-4 -4 -4 -2 ペラジンカルボキサミド、

- ・N- $\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ<math>]-1H-ベンズイミダゾールー$
- 6-イル -1-フェニル-4-ピペリジンカルボキサミド等が例示され、

[0119]

更に好ましくは、

- ・5-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル\}-2-ピリジンカルボキサミド、$
- ・5-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[7]$ ロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-7ル $\{-2-2\}$ ジンカルボキサミド、
- ・ $N-\{2-[4)$ プロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6- -4 N-メチル-5-[4-(トリフルオロメチル) フェニル<math>]-1 , 2 , 4- 4 + 4 ジアゾール-3-カルボキサミド、
- ・3-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1$ H-ベンズイミダゾール-6-イル $\{-1$, 2 , 4-オキサジアゾールー5-カルボキサミド
- ・6-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[イソプロピル(メチル) アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-<math>\{1-1\}$ -3-ピリジンカルボキサミド、
- $N-\{2-[1-rセチル-3-ピロリジニル(メチル)rミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル\}-5-(4-フルオロフェニル)-2-ピリジンカルボキサミド、$
- ・ $N-\{2-[1-rセチル-3-ru]$ $N-\{2-[1-ru]$ $N-\{2-[1-ru]$ $N-\{2-ru\}$ $N-\{2-ru\}$ -
- ・5-(4-フルオロフェニル)-N-{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル}-2-ピリミジンカルボキサミド、
- ・6-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[4)$ プロピル(x+y)アミノ]-1H-4ンズイミダゾール-6-4ル]-3-ピリダジンカルボキサミド、
- ・2-(4-フルオロフェニル)-N- $\{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1$ H-ベンズイミダゾール-6-イル $\}-5-$ ピリミジンカルボキサミド、
- $N \{2 [4 y] + (2 (4 y) y] (4 y) y$ アミノ[4 y] (4 y) y

6-1ル-1-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] -1, 2, 4-トリアゾール-3-カルボキサミド、

- $N-\{2-[4)\}$ $N-\{2-[4)\}$ $N-\{2-[4]\}$ $N-\{$
- $\cdot 6 (3 7)$ ルオロフェニル) $-N \{2 [4y]$ プロピル (メチル) アミノ -1H -4

- \cdot N $\{2-[$ イソプロピル (メチル) アミノ]-1 H ベンズイミダゾール- 6 イル $\}-5-$ フェニル-3-ピリジンカルボキサミド、等が推奨される。

[0120]

一般式「I]で表される化合物の製造方法

一般式 [I] で表される化合物は、例えば以下の製造方法を適宜組み合わせる ことにより製造可能である。

[0121]

製造方法1

【化32】

0

製造方法1

[0122]

この方法は、一般式 [II] で表される化合物と一般式 [III] で表される 化合物とを、溶媒中で縮合することにより一般式 [I] で表される化合物を得る ものであり、当該縮合反応は、ペプチド合成法で用いられる従来公知のアミド化 方法、例えば「ペプチド合成の基礎と実験」(泉屋信夫他、丸善株式会社、1983年)に記載されている方法により行うことができる。

[0123]

この反応は、通常、不活性溶媒中で行われ、例えばアセトニトリル、塩化メチレン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ピリジン等 又はその混合溶媒等が例示される。

$\{0124\}$

又、上記反応は、縮合剤の存在下に行うことが好ましく、該縮合剤としては、例えばN, N' ージシクロヘキシルカルボジイミド、2 ークロロー1, 3 ージメチルー2 ーイミダゾリウム クロライド、N, N' ージイソプロピルカルボジイミド、1 ー (3 ージメチルアミノプロピル) ー 3 ーエチルカルボジイミド、1 ー (3 ージメチルアミノプロピル) ー 3 ーエチルカルボジイミド塩酸塩 (以下、「WSC・HC1」という。)、ベンゾトリアゾールー1 ーイルオキシートリスー

(ジメチルアミノ) ホスホニウムヘキサフルオロホスフェート、ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシートリスーピロリジノホスホニウムヘキサフルオロホスフェート、ブロモトリスー (ジメチルアミノ) ホスホニウムヘキサフルオロホスフェート、ジフェニルりん酸アジド、1, 1'ーカルボニルジイミダゾール等が例示される。

[0125]

縮合剤の使用量としては、通常、一般式 [II] で表される化合物 1 モルに対し 1 モル乃至過剰モルが例示され、好ましくは 1 モル乃至 1 . 5 モルが推奨される。

[0126]

反応温度は、通常、-50 ℃乃至100 ℃が例示され、好ましくは-20 ℃乃至50 ℃が推奨される。

[0127]

反応時間は、通常、30分間乃至7日間が例示され、好ましくは1時間乃至2 4時間が推奨される。

[0128]

一般式 [III] で表されるカルボン酸に代えて、該カルボン酸の反応性誘導体と一般式 [III] で表される化合物とを反応させることによっても一般式 [I] で表される化合物を製造することもできる。

[0129]

一般式 [II] で表されるカルボン酸の反応性誘導体としては、例えば酸ハロゲン化物、混合酸無水物、活性エステル、活性アミド等が用いられる。これらの反応性誘導体は、前記「ペプチド合成の基礎と実験」(泉屋信夫他、丸善株式会社、1983年)を参照に容易に調製可能である。

[0130]

一般式 [II] で表される化合物の酸ハロゲン化物は、一般式 [II] で表される化合物を従来公知の方法に従いハロゲン化剤と反応させることにより得ることができる。ハロゲン化剤としては、例えば塩化チオニル、三塩化りん、五塩化りん、オキシ塩化りん、三臭化りん、オキサリルクロリド、ホスゲン等が例示さ

れる。

[0131]

一般式 [II] で表される化合物の混合酸無水物は、一般式 [II] で表される化合物を従来公知の方法に従い、例えばトリエチルアミン等のアミンの存在下、クロロ炭酸エチル、クロロ炭酸イソブチル等のクロロ炭酸アルキル; ピバロイルクロリド等の脂肪族カルボン酸クロリド等と反応させることにより得ることができる。

[0132]

一般式 [II] で表される化合物の活性エステルは、一般式 [II] で表される化合物を従来公知の方法に従い、例えばN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド、1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド等の縮合剤の存在下、例えばNーヒドロキシスクシンイミド、Nーヒドロキシフタルイミド、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール(以下、「HOBt」という。)等のNーヒドロキシ化合物;4ーニトロフェノール、2,4ージニトロフェノール、2,4,5ートリクロロフェノール、ペンタクロロフェノール等のフェノール化合物等と反応させることにより得ることができる。

[0133]

一般式 [II] で表される化合物の活性アミドは、一般式 [II] で表される化合物を従来公知の方法に従い、例えば1, 1, -カルボニルジイミダゾール、1, 1, -カルボニルビス(2-メチルイミダゾール)等と反応させることにより得ることができる。

[0134]

一般式 [II] で表される化合物の反応性誘導体の使用量としては、通常、一般式 [III] で表される化合物1モルに対し0.5モル乃至過剰モルが例示され、好ましくは1モル乃至1.5モルが推奨される。

[0135]

反応は、通常、不活性溶媒中で行われ、該溶媒としては、例えばアセトニトリル、塩化メチレン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ピリジン等又はその混合溶媒等が挙げられる。

[0136]

また、上記反応は塩基の非存在下でも進行するが、円滑に反応を進行させるため塩基の存在下に行うことが好ましい。

[0137]

特に酸ハロゲン化物、混合酸無水物を用いる反応においては、塩基として例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン等の有機塩基又は水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基を用いることができる。

[0138]

塩基の使用量としては、通常、一般式 [III] で表される化合物1モルに対し1モル乃至過剰モルが例示され、また該塩基が液体である場合には、該塩基を溶媒兼塩基として用いてもよい。

[0139]

一方、上記のいずれの反応性誘導体を用いる反応においても、反応促進のための触媒としてジメチルアミノピリジン等の塩基性触媒を使用することが可能である。該触媒の使用量としては、前記反応性誘導体1モルに対し0.1乃至5モルが例示され、好ましくは0.1乃至0.5モルが推奨される。

[0140]

前記反応性誘導体を用いる場合の反応温度としては、通常、-50℃乃至10 0℃が例示され、好ましくは-20℃乃至50℃が推奨される。

[0141]

前記反応性誘導体を用いる場合の反応時間としては、通常、5分間乃至7日間が例示され、好ましくは30分間乃至24時間が推奨される。

[0142]

尚、一般式 [II] で表される化合物は、市販の化合物を使用できる他、シンレット (Synlett) 6巻、829頁 (2000年)、ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー (Journal of Medicinal Chemistry)、41巻、1855頁 (1998年)、同、44巻、703頁 (2001年)、ヘテロサイクルス (Heterocycles)、35巻、

1551頁 (1994年)、シンセシス (Synthesis)、609頁 (1975年)、ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー (Journal of Heterocyclic Chemistry)、32巻、1563頁 (1995年) に記載の方法に準じて調製することも可能である。

[0143]

又、一般式 [I I I] で表される化合物は、以下の方法により調製可能である

[0144]

製造方法2

【化33】

製造方法2

[式中、Xは、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子、pートルエンスルホキシ 基、ベンセンスルホキシ基、メタンスルホキシ基等の脱離基を表す。]

[0145]

工程2-1:

一般式 [IV] で表される化合物と一般式 [V] で表される化合物とを不活性 溶媒の存在下又は非存在下、好ましくは存在下で、20 ℃乃至 200 ℃、好ましくは 50 ℃乃至 150 ℃にて、10 分乃至 48 時間、好ましくは 1 乃至 24 時間 加熱することにより一般式 [VI] で表される化合物を得る。尚、この反応は、

ページ: 66/

封管(sealed tube)中で行うことができる。

[0146]

不活性溶媒としては、例えばジオキサン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトン等が例示され、好ましくはジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等が推奨される。

[0147]

一般式 [V] で表される化合物の使用量としては、一般式 [IV] で表される化合物 1 モルに対し 1 乃至 5 0 モルが例示され、好ましくは 2 乃至 1 0 モルが推奨される。

[0148]

次いで、一般式 [VI] で表される化合物は、得られた一般式 [VI] で表される化合物を含む反応混合物から従来公知の方法により単離精製し、又は単離精製することなく、好ましくは単離精製し、次工程に進む。ここで単離精製の方法としては、例えば溶媒抽出、再結晶、カラムクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー、分取薄層クロマトグラフィー(プレバラティブTLC)等が例示できる。又以下の工程においても同様である。

[0149]

工程 2 - 2

一般式 [VI] で表される化合物のニトロ基を還元し、一般式 [VII] で表される化合物とする。還元方法は、例えばWO02/40019号パンフレットに記載の方法を用いることができる。尚、一般式 [III] で表される化合物における R^4 =Hであるとき、一般式 [VII] で表される化合物となる。

[0150]

工程2一3

一般式 [VII] で表される化合物を従来公知の方法によりBoc化して、一般式 [VIII] で表される化合物とする。Boc化は、塩基の存在下で行うことが可能であり、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン等を用いることが可能である。又、Boc化剤としては、市販の試薬を用

いることが可能であり、例えば(Boc) $_2O$ 、N-t- プトキシカルボニルオキシイミノー2- フェニルアセトニトリル、t- プチル N- サクシイミジルカルバメート等を用いることができる。

[0151]

Boc化剤の使用量としては、一般式 [VII] で表される化合物1モルに対し1乃至5モルが例示され、好ましくは1乃至1.5モルが推奨され、又、塩基の使用量としては、一般式 [VII] で表される化合物1モルに対し0.5乃至5モルが例示され、好ましくは1乃至3モルが推奨される。

[0152]

反応は、通常溶媒中で行われ、例えばアセトニトリル、塩化メチレン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ピリジン等又はその混合溶媒等が例示される。

[0153]

工程 2 - 4

一般式 [VIII] で表される化合物とNaH等の塩基とを混合して反応混合物とし、次いで得られた混合物を R^4-X と反応させた後、Boc基を脱保護することにより一般式 [III] で表される化合物を得る。

[0154]

具体的には、不活性溶媒中、一般式 [VIII] で表される化合物と塩基とを 0℃にて1乃至30分反応させ、得られた反応混合物中にR⁴-Xを加えて、更 に0℃乃至50℃の温度で30分乃至12時間反応を行い、R⁴を導入する。

[0155]

塩基の使用量としては、一般式 [VIII] で表される化合物 1 モルにつき 1 乃至 1 0 モルが例示され、好ましくは 1 乃至 3 モルが推奨される。又、 R^4 - X の使用量としては、一般式 [VIII] で表される化合物 1 モルにつき 1 乃至 1 0 モルが例示され、好ましくは 1 乃至 3 モルが推奨される。

[0156]

 R^{4} -Xとしては、ヨウ化メチル、ヨウ化エチル、メチルp-トルエンスルホネート等が例示される。

[0157]

又、Boc基の脱保護は、従来公知の方法により行うことが可能であり、例え ば、トリフルオロ酢酸による脱保護、塩酸による脱保護等が可能である(後述す る「プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス」を参照で きる)。

[0158]

尚、一般式 [IV] で表される化合物及び/又は一般式 [V] で表される化合 物は、市販の試薬を用いることが可能であり、更に、従来公知の方法、実施例に 記載の方法、又はそれらを組み合わせることにより容易に調製可能である。

[0159]

製造方法3

製造方法3は、Wが下記の脂肪族含窒素複素環基であるときに有用な製造方法 である。

【化34】

製造方法3

製造方法 3
$$O_2N \longrightarrow \stackrel{R^3}{N} \stackrel{R^1}{R^2} \longrightarrow \stackrel{ _{\scriptstyle \square}}{R^2} \longrightarrow \stackrel{R^3}{N} \stackrel{R^1}{R^2} \longrightarrow \stackrel{PhOCOCI}{R^2} \longrightarrow \stackrel{PhOCOCI}{R^3} \longrightarrow \stackrel{PhOCOCI}{R^2} \longrightarrow \stackrel{PhOCOCI}{R^3} \longrightarrow \stackrel{PhOCOCI}{R^2} \longrightarrow \stackrel{PhOCOCI}{R^3} \longrightarrow \stackrel{PhOCOCI}{R^2} \longrightarrow \stackrel{PhOCOCI}{R^3} \longrightarrow$$

<u>5</u> [0160]

【化35】

ページ: 69/

は、Wにおける3~8員の脂肪族含窒素複素環基を表す。

[0161]

一般式 [VI] で表される化合物に相当する化合物1を、工程2-2に準じて還元して化合物2とする。次いで化合物2をピリジン中、フェニルクロロホルメートを用いてフェニルカーバメート化して化合物3とする。化合物3は、化合物4と縮合させて化合物5とする。化合物3から化合物5への変換は、例えばWO0114376号パンフレットに記載の方法を参照できる。得られた化合物5は、必要に応じてカラムクロマトグラフィー等により分離することにより一般式 [I-3] で表される化合物とすることができる。尚、化合物4としては、市販されている試薬を使用することができるほか、ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(Journal of Medicinal Chemistry)、43巻、2703頁(2000年)、テトラヘドロン・レターズ(Tetrahedron Letters)、38巻、6359頁(1997年)、同、39巻、617頁(1998年)等に記載の方法に準じて調製することも可能である。

[0162]

上記製造方法1万至3の各反応において、反応物質中に反応に関与しないアミノ基、水酸基、カルボキシル基、オキソ基、カルボニル基等が存在する場合、当該アミノ基、水酸基、カルボキシル基、オキソ基、カルボニル基は、適宜、アミノ基の保護基、水酸基の保護基、カルボキシル基の保護基又はオキソ基若しくはカルボニル基の保護基で保護した後に製造方法1万至3の各反応を行い、反応後に当該保護基を除去することができる。

[0163]

「アミノ基の保護基」としては、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、3,4ージメトキシベンジル基、oーニトロベンジル基、pーニトロベンジル基、ベンズヒドリル基、トリチル基等のアラルキル基;ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基等の低級アルカノイル基;ベンゾイル基;フェニルアセチル基、フェノキシアセチル基等のアリールアルカノイル基;メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロピルオキシカルボニル基、te

rtープトキシカルボニル基等の低級アルコキシカルボニル基;ベンジルオキシカルボニル基、pーニトロベンジルオキシカルボニル基、フェネチルオキシカルボニル基等のアラルキルオキシカルボニル基;トリメチルシリル基、tertープチルジメチルシリル基等の低級アルキルシリル基等が挙げられ、特にアセチル基、ピバロイル基、ベンゾイル基、エトキシカルボニル基、tertープトキシカルボニル基等が推奨される。

[0164]

「水酸基の保護基」としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tertーブチル基等の低級アルキル基;トリメチルシリル基、tertーブチルジメチルシリル基等の低級アルキルシリル基;メトキシメチル基、2ーメトキシエトキシメチル基等の低級アルコキシメチル基;テトラヒドロピラニル基;例えばトリメチルシリルエトキシメチル基;ベンジル基、pーメトキシベンジル基、2、3ージメトキシベンジル基、oーニトロベンジル基、pーニトロベンジル基、トリチル基等のアラルキル基;ホルミル基、アセチル基等のアシル基等が挙げられ、特にメチル基、メトキシメチル基、テトラヒドロピラニル基、トリチル基、トリメチルシリルエトキシメチル基、tertーブチルジメチルシリル基、アセチル基等が推奨される。

[0165]

「カルボキシル基の保護基」としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tertーブチル基等の低級アルキル基;2,2,2ートリクロロエチル基等の低級ハロアルキル基;2ープロペニル基等の低級アルケニル基;ベンジル基、pーメトキシベンジル基、pーニトロベンジル基、ベンズヒドリル基、トリチル基等のアラルキル基等が挙げられ、特にメチル基、エチル基、tertーブチル基、2ープロペニル基、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、ベンズヒドリル基等が推奨される。

[0166]

「オキソ基又はカルボニル基の保護基」としては、エチレンケタール、トリメ チレンケタール、ジメチルケタール等のアセタール、ケタール等が挙げられる。

[0167]

又、保護基の除去方法は、保護基の種類及び一般式 [I]で表される化合物の安定性等により異なるが、例えば文献記載の方法 [プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T.W.グリーン (T.W.Greene)著、John Wiley & Sons社 (1981年)参照]又はそれに準じる方法に従って、例えば酸又は塩基を用いる加溶媒分解、即ち、例えば0.01モル乃至大過剰の酸、好ましくはトリフルオロ酢酸、ギ酸、塩酸等、又は等モル乃至大過剰の塩基、好ましくは水酸化カリウム、水酸化カルシウム等を作用させる方法;水素化金属錯体等を用いる化学的還元又はパラジウムー炭素触媒、ラネーニッケル触媒等を用いる接触還元等により行われる。

[0168]

上記方法で得られた一般式 [I] で表される化合物は、従来公知の分離手段により容易に単離精製できる。かかる手段としては、例えば溶媒抽出、再結晶、カラムクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー、分取薄層クロマトグラフィー等が例示できる。

[0169]

本発明の化合物は、その置換基の態様によって、光学異性体、ジアステレオ異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在する場合があるが、本発明の化合物はこれら全ての立体異性体、互変異性体及びそれらの混合物をも包含する。

[0170]

一般式「I]で表される化合物の薬理試験

本発明の化合物の医薬としての有用性は、例えば下記の薬理試験例により証明される。

[0171]

<u>薬理試験例1(MCH結合阻害試験)</u>

ヒトMCH-1RをコードするcDNA配列 [フェブス・レターズ (FEBS Letters)、398巻、253頁 (1996年)、ビオキミカ・エト・ビオフィジカ・アクタ (Biochimica et Biophisica

Acta)、1401巻、216頁(1998年)]を、プラスミドベクターpEF/mic/cyto(インビトロジェン社製)にクローニングした。得られた発現ベクターをリポフェクトアミン・プラス試薬(ライフ・テクノロジー社製)を用いて宿主細胞CHO-K1(アメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション)にトランスフェクトし、MCH-1R発現細胞を得た。

[0172]

このMCH-1Rを発現させた細胞から調製した膜標品を被検化合物及び50 pMの [125 I] MCH (NEN社製) とともに、アッセイ緩衝液(10 mM 塩化マグネシウム、 2 mM エチレンジアミン四酢酸、 $^{0.0}$ 0.01%バシトラシン及び0.2% ウシ血清アルブミンを含む50 mM Tris緩衝液、 0 pH7.4)中で25℃、1時間インキュベーションした後、グラスフィルターGF/C(ワットマン社製)にて濾過した。グラスフィルターを 10 mM 塩化マグネシウム、 2 mM エチレンジアミン四酢酸及び $^{0.0}$ 0.4% Tween-20を含む50 mM Tris緩衝液、 0 pH7.4にて洗浄後、グラスフィルター上の放射活性を求めた。非特異的結合は 10 にて洗浄後、グラスフィルター上の放射活性を求めた。非特異的結合は 10 に下洗浄後(10 に下測定し、特異的[125 I] MCH結合に対する被験化合物の 10 50%阻害濃度(10 CC で求めた。その結果を表 10 に示す。

[0173]

【表1】

被試験化合物	I C ₅₀ (nM)	
実施例 1	5. 8	•
実施例 17	6. 2	
実施例 24	3. 3	
実施例 34	8. 8	

[0174]

上記のとおり本発明の化合物は、MCH-1Rに対するMCHの結合を強力に阻害し、MCH-1R拮抗剤として作用することが判った。

[0175]

ページ: 73/

薬理試験例2(MCHにより誘発される摂食行動に対する拮抗試験)

ケタミン・キシラジン麻酔下(74および11mg/kg腹腔内単回投与)、雄性SDラット(9-12週令)の第3脳室に脳定位固定的に慢性ガイドカニューレ(26ゲージ)を挿入、歯科用レジンで固定した。ガイドカニューレの先端の位置はbregmaより後方2.2mm、正中線上、頭蓋表面より深さ8mmとした。2週間の回復期間をおいた後、ラットに高脂肪食を約4時間与えて飽食させた。その後、マイクロシリンジに接続した内針(33ゲージ)をガイドカニューレに挿入し、メラニン凝集ホルモン(MCH、5 μ g/1 μ L/head、人工脳脊髄液に溶解)を第3脳室内に投与した。実施例24の化合物(10又は30mg/kg)を、MCH投与の1時間前に0.5%メチルセルロース水溶液に懸濁して経口投与した。引き続きラットに高脂肪食を与え、MCH投与後2時間の摂餌量を測定した。

[0176]

図1は、高脂肪食で飽食させたラットに本発明の化合物を経口投与し、その1時間後にMCHを脳室内投与した後、2時間のラットの摂餌量を示した図である。即ち、1)実施例24の化合物を投与しない場合、2)実施例24の化合物を10mg/kg投与した場合、3)実施例24の化合物を30mg/kg投与した場合、の各々について、2時間あたりのラットの摂食量(g)を示す。

[0177]

図1に示すとおり、本発明の化合物は、第3脳室内に投与したMCHによる摂食量の増加を用量依存的かつ有意に抑制した。尚、MCH及び本発明の化合物の代わりに人工脳脊髄液(aCSF)のみ投与した場合の摂食量をリファレンスとした。

[0178]

従って、本発明の化合物は、MCH-1R拮抗作用を有しており、肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝等の代謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、

運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症 等の中枢及び末梢神経系疾患、例えば不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患 、その他、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤 として、特に肥満症の予防薬又は治療薬として有用である。

[0179]

一般式「I-1] で表される化合物を含有する医薬組成物

本発明の化合物は、経口又は非経口的に投与することができ、その投与に適する形態に製剤化することにより、肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝等の代謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経系疾患、例えば不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患、その他、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤として、特に肥満症の予防剤又は治療剤として供することができる。

[0180]

本発明の化合物を臨床的に用いるにあたり、その投与形態に合わせ医薬上許容される担体を加えて各種製剤化の後投与することも可能である。その際の担体としては、製剤分野において従来公知の各種の添加剤が使用可能であり、例えばゼラチン、乳糖、白糖、酸化チタン、デンプン、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、トウモロコシデンプン、マイクロクリスタリンワックス、白色ワセリン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、無水りん酸カルシウム、クエン酸、クエン酸三ナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ソルビトール、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリソルベート、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン、硬化ヒマシ油、ポリビニルピロリドン、ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、タルク、植物油、ベンジルアルコール、アラビアゴム、プロピレングリコール、ポリアルキレングリコール、シクロデキストリン又はヒドロキシプロピルシクロデキストリン等が挙げら

ページ: 75/

れる。

[0181]

これらの担体と本発明の化合物との混合物として製剤化される剤形としては、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤若しくは坐剤等の固形製剤;又は例えばシロップ剤、エリキシル剤若しくは注射剤等の液体製剤等が挙げられ、これらは、製剤分野における従来公知の方法に従って調製することができる。尚、液体製剤にあっては、用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させる形であってもよい。特に注射剤の場合、必要に応じて生理食塩水又はブドウ糖液に溶解又は懸濁させてもよく、更に緩衝剤や保存剤を添加してもよい。

[0182]

これらの製剤は、本発明の化合物を医薬組成物全体の1.0~100重量%、 好ましくは1.0~60重量%の割合で含有することができ、又、医薬上許容される担体を0~99.0重量%、好ましくは40~99.0重量%含有することができる。これらの製剤は、治療上有効な他の化合物、例えば糖尿病治療剤、高血圧治療剤、動脈硬化症治療剤等を含んでいてもよい。

[0183]

本発明の化合物を上記疾患・疾病の予防剤又は治療剤として使用する場合、その投与量及び投与回数は、患者の性別、年齢、体重、症状の程度及び目的とする治療効果の種類及び範囲等により異なるが、一般に経口投与の場合、成人1日あたり0.01~20mg/kgを1~数回に分けて、又、非経口投与の場合は、0.002~10mg/kgを1~数回に分けて投与するのが好ましい。又、症状によっては予防的に投与することも可能である。

[0184]

【実施例】

以下に、実施例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明は実施例に限定されるものではない。尚、実施例で用いた各種試薬は、特に記載しない限り市販品を使用した。尚、H-NMRはテトラメチルシランを標準物質として用いて測定した。

[0185]

ページ: 76/

実施例1

[0186]

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, CD3OD, δ ppm): 1.26 (6H, d, J=6.6Hz), 4.37 (1H, heptet, J=6.6Hz), 7.2 1 (1H, d, J=8.3Hz), 7.96-8.05 (2H, m).

[0187]

[0188]

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1.14 (6H,

d, J=6.8Hz), 2.62 (2H, t, J=7.6Hz), 2.84 (3 H, s), 3.00 (2H, t, J=7.6Hz), 4.42 (1H, m), 6 .96 (1H, d, J=8.4Hz), 7.01 (1H, d, J=8.4Hz) , 7.48 (2H, d, J=8.1Hz) 7.55 (1H, s), 7.64 (2 H, d, 8.1Hz), 9.69 (1H, s).

[0189]

実施例2

 $N-\{2-\lceil 2-(ヒドロキシメチル)-1-ピロジニル]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル\ -3- \lceil 4-(トリフルオロメチル) フェニル\ プロパンアミドの製造$

(1) 6-ニトロー2-クロロベンズイミダゾール(5.00g)のアセトニトリル(150m1)、アセトン(50m1)懸濁液に4-ジメチルアミノピリジン(300mg)及びジーtert-ブチルジカーボネート(6.0g)を加え、室温で18時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた固体を水、酢酸エチルで順次洗浄後、減圧乾燥し表題化合物の混合物(5.50g)を得た。

[0190]

(2) 実施例 2-(1) で得られたtert-ブチル 2-クロロ-5-ニトロ-1 H-クロロベンズイミダゾール-1-カルボキシレート、<math>tert-ブチル 2-ク ロロ-6-ニトロ-1 H-クロロベンズイミダゾール-1-カルボキシレート混合物(400mg)のジオキサン(30ml)懸濁液に炭酸カリウム(740mg)と <math>2-ヒドロキシメチルピロリジン塩酸塩(1.09g)を加え、15時間加熱還流した。反応液を冷却後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。有機層を減圧下濃縮乾固し、残渣をエーテルー酢酸エチルの混合液で洗浄して表題化合物(300mg)を得た。

[0191]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d6, δ ppm) : 1. 91-2. 0 7 (4H, m), 3. 44-3. 60 (4H, m), 4. 00-4. 05 (1H, m), 5. 08 (1H, s), 7. 22 (1H, d, J=7.8Hz), 7.

ページ: 78/

83-7.92(2H, m).

[0192]

(3) 実施例 2-(2) で得られた 2-[2-(ヒドロキシメチル)-1-ピロジニル] <math>-6- トロー 1 H- ベンズイミダゾールを用い、実施例 1-(2) と同様にして表題化合物を得た。

[0193]

 $1\,H-NMR$ (400MHz, CDC13, δ ppm): 1.60-1.70 ($1\,H$, m), 1.90-2.00 (2H, m), 2.02-2.15 (1H, m), 2.64 (2H, t, J=7.2Hz), 3.10 (2H, t, J=7.2Hz), 3.44-3.68 (3H, m), 3.73-3.80 (1H, m), 3.93-4.02 (1H, m), 6.82 (1H, d, J=8.0Hz), 6.98 (1H, d, J=8.0Hz), 7.52 (3H, d, J=8.0Hz).

[0194]

実施例3

4-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[4)$ プロピル(メチル)アミノ]-1 H - ベンズイミダゾール-6 - イル -1 - ピペリジンカルボキサミドの製造

(1) 実施例 1-(1) で得られた $N-\{2-[4ソプロピル(メチル)アミノ]-6--トロー1 H-ベンズイミダゾール(280 mg)のテトラヒドロフラン(5 m l)溶液に <math>4-$ ジメチルアミノピリジン(176 mg)、ジー1ではナーデーがカーボネート(391 mg)を加え、室温で3.5時間攪拌した。水を加え、エーテルにて抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。有機層を減圧下濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/4)にて精製し、10 にてオ製し、11 にてオリンパロピル(メチル)アミノ11 にてオリンパロピル(メチル)アミノ12 に 13 に 14 に 15 に 16 に 17 に 17 に 18 に 19 に

ページ: 79/

[0195]

(2) 得られたtert-プチル $N-\{2-[4ソプロピル (メチル) アミノ] -$ 5-ニトロー1H-クロロベンズイミダゾールー1-カルボキシレート、tert-ロロベンズイミダゾールー1ーカルボキシレート混合物 (429mg) のメタノ ール (5 m l) 溶液に 2 0 %水酸化パラジウム - 炭素 (1 5 0 m g) を加え、室 温、常圧下で1.5時間攪拌した。反応液をセライト濾過後、濾液を減圧下濃縮 した。得られた残渣をクロロホルム (5 m 1) に溶解し、ピリジン (0.29 m 1)を加え、氷冷下フェニルクロロホルメート(0.30ml)を滴下した。室 温で40分攪拌後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル にて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した 。有機層を減圧下濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=3/7) にて精製し、tert-プチル .2- 「イソプロ ピル(メチル)アミノ] -5- [(フェノキシカルボニル)アミノ] -1H-ベ ンズイミダゾールー1ーカルボキシレート、tert-ブチル 2-[イソプロピル (メチル)アミノ]-6-[(フェノキシカルボニル)アミノ]-1H-ベンズ イミダゾールー1ーカルボキシレート混合物(430mg)を得た。

[0196]

リ性とし、クロロホルムにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。有機層を減圧下濃縮後、プレパラティブTLC(メタノール/クロロホルム=1/9)にて精製し表題化合物(11mg)を得た。 1H-NMR(300MHz,CDCl3, δ ppm):0.95-1.11(6H,m),1.49-1.71(2H,m),1.73-1.91(2H,m),1.73-1.91(2H,m),1.73-1.91(2H,m),1.73-1.91(2H,m),1.73-1.91(2H,m),1.73-1.91(2H,m),2.57-2.73(2H,m),2.76(2H,m),2.76(2H,m),2.76(2H,m),2.77-301(2H,m),2.760),2.77-31)(2H,m),2.760),2.77-31)(2H,m),2.760),2.77-31)(2H,m),2.760),2.77-31)(2H,m),2.760),2.77-31)(2H,m),2.760),2.77-31)(2H,m),2.77-31)(2H,m),2.77-31)(2H,m),2.77-31)(2H,m),2.77-31)(2H,m),2.77-31)(2H,m),2.77-31)(2H,m),2.77-31)(2H,m),2.77-31)(2H,m),2H,m),2H,m),2H,m),2H,m0)

[0197]

実施例4

 $N-\{2-[4/2] - (2 - (2 - 2) - 2) - (2 - 2) -$

(1) 実施例 1-(2) で得られた 6-rミノ $-N-\{2-[4ソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール(340 mg)のテトラヒドロフラン(12 ml)溶液にトリエチルアミン(0.52 ml)、4-ジメチルアミノピリジン(149 mg)、ジー<math>tert$ -ブチルジカーボネート(587 mg)を加え、室温で 15 時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルにて抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。有機層を減圧下濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、tert-ブチル 5-[(t- ブトキシカルボニル)アミノ]-2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾールー1ーカルボキシレート、tert-ブチル 6-[(t- ブトキシカルボニル)アミノ]-2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾールー1ーカルボキシレートの混合物(268 mg)を得た。

[0198]

(2) 得られたtert-ブチル 5-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ] -2 -[イソプロピル (メチル) アミノ] -1 H-ベンズイミダゾールー<math>1-カルボ

キシレート、tert-ブチル 6-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ]-2-[イソプロピル (メチル)] アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-1-カルボキシレートの混合物 (268 mg) のジメチルホルムアミド (6.6 ml) 溶液に、水冷下ヨウ化メチル (0.43 ml)、水素化ナトリウム (60%油状;149 mg) を加え、2時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルにて抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。有機層を減圧下濃縮後、得られた残渣をプレパラティブTLC (ヘキサン/酢酸エチル= <math>7/3) にて精製しtert-ブチル 5-[(t-ブトキシカルボニル) (メチル) アミノ]-2-[イソプロピル (メチル) アミノ] -1 H-ベンズイミダゾール-1-カルボキシレート、<math>tert-ブチル 6-[(t-ブトキシカルボニル) (メチル) アミノ] -2-[イソプロピル (メチル) アミノ] -1 H-ベンズイミダゾールー1ーカルボキシレートの混合物 (207 mg) を得た。

[0199]

(3) 得られたtert-ブチル 5 - [(t-ブトキシカルボニル) (x-チル) アミノ] -2 - [イソプロピル (x-チル) アミノ] -1 H - ベンズイミダゾールー 1 - カルボキシレート、tert-ブチル 6 - [(t-ブトキシカルボニル) (x-チル) アミノ] -2 - [イソプロピル (x-チル) アミノ] -1 H - ベンズィミダゾールー1 - カルボキシレートの混合物 (x-ケル) アミノ] -1 H - ベンズィミダゾールー1 - カルボキシレートの混合物 (x-ケルカリカルボキシレートの混合物 (x-ケルカリカルボキシレートの混合物 (x-ケルカロカルボール)に溶解し、x-ケルカリ性とし、クロロホルムにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、油状物 (x-ケルボン酸 (x-ケルボン酸 (x-ケルボルムアミド (x-ケルボン酸 (x-ケルボン酸 (x-ケルボルムアミド (x-ケルボルが (x-ケルボン酸 (x-ケルにて抽出し、x-ケルボン酸 (x-ケルにて抽出し、x-ボールが、x

[0200]

1H-NMR (300MHz, DMSO-d6, δppm): 1. 11 (6H,

d, J=6.9Hz), 2.29 (3H, s), 3.45 (3H, s), 4.4 1 (1H, septet, J=6.9Hz), 6.75-6.88 (1H, m), 6.97-7.07 (1H, m), 7.12 (1H, s), 7.88 (2H, d, J=8.4Hz), 8.05 (2H, d, J=8.4Hz).

[0201]

以下の実施例は、実施例1-(2)で用いた3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]プロピオン酸を所望の化合物に対応する原料に替え、他は実施例1と同様にして実施例5~49の化合物を得た。

[0202]

実施例 5

 $N - \{2 - \lceil 4 \mbox{$/$} \mbox{$

 $1 \, H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 24 (6 H, d, J=6.6 Hz), 2. 85 (2 H, t, J=7.3 Hz), 3. 03 (3 H, s), 3. 18 (2 H, t, J=7.3 Hz), 4. 33 (1 H, m), 7. 28 (1 H, d, J=8.7 Hz), 7. 36 (1 H, d, J=8.7 Hz), 7. 59 (1 H, d, J=8.3 Hz), 7. 90 (1 H, brs), 8. 14 (1 H, d, J=8.3 Hz), 8. 88 (1 H, s), 10. 30 (1 H, s).

[0203]

実施例6

N- $\frac{1}{2}$ - $\frac{1}{1}$ - \frac

[0204]

実施例7

 $1 \, H-NMR$ (300MHz, CD3OD, δppm) : 1. 24 (6H, d, J=6.6Hz), 2. 73 (2H, t, J=7.3Hz), 2. 93 (3H, d), 3. 13 (2H, t, J=7.3Hz), 4. 47 (1H, m), 6. 9 7 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 10 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 51 (1H, s), 7. 73 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 94 (1H, d, J=8.0Hz), 8. 63 (1H, s).

[0205]

実施例8

(E) $-N-\{2-[4)\}$ (メチル) アミノ]-1H-ベンズイミダゾ $-N-\{6-4)\}$ -3-(1-オキソ-1, 3-ジヒドロ-2-ベンゾフラン-5-4) -2-プロペンアミド

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d6, δppm) : 1. 13 (6H, d, J=6.8Hz), 3. 29 (3H, s), 4. 41 (1H, heptet, J=6.8Hz), 5. 44 (2H, s), 6. 98-7. 15 (3H, m), 7. 60-7. 90 (5H, m).

[0206]

実施例9

N- |2-[4) |2-[4) |2-[4) |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4] |2-[4]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d6, δ p pm) : 1. 20 (6 H, d, J=6. 8 Hz), 2. 50 (2 H, t, J=7. 2 Hz), 3. 00 (2 H, t, J=7. 2 Hz), 3. 28 (3 H, s), 4. 41 (1 H, heptet, J=6. 8 Hz), 6. 81 (2 H, d, J=5. 2 Hz), 6. 91-6. 98 (2 H, m), 7. 14 (2 H, d, J=5. 2 Hz), 7. 63 (1

H, s), 9. 63 (1H, s).

実施例10

[0208]

実施例11

アミノ -1 H -ベンズイミダゾール-6 -1 ル ベンズアミド -1 H - NMR (300 MH z, DMSO-d6, δ p p m) : 1. 27 (6 H, d, J=6. 4 H z), 3. 03 (3 H, s), 4. 21 (1 H, m), 7. 3 -7 (1 H, d, J=8. 7 H z), 7. 58 (1 H, b r d, J=8. 7 H z), 7. 65 (1 H, b r s), 7. 80 (1 H, m), 8. 08 (5 H, m), 8. 36 (1 H, d, J=5. 3 H z), 10. 51 (1 H, s).

[0209]

[0210]

実施例 1·2

実施例13

 $1 \, H - NMR \, (4\, 0\, 0\, MH\, z, \, CDC\, l\, 3, \, \delta\, p\, p\, m) : 1.\, 0\, 7\, (6\, H, \, d, \, J = 6.\, 8\, H\, z)\,, \, 2.\, 8\, 1\, (3\, H, \, s)\,, \, 4.\, 2\, 6\, -4\,. \, 4\, 2\, (1\, H, \, m)\,, \, 7.\, 0\, 3\, (1\, H, \, b\, r\, d, \, J = 8.\, 4\, H\, z)\,, \, 7.\, 1\, 2\, (1\, H, \, b\, r\, d, \, J = 8.\, 4\, H\, z)\,, \, 7.\, 2\, 0\, (1\, H, \, d\, d, \, J\, 1 = J\, 2 = 4\,. \, 8\, H\, z)\,, \, 7.\, 5\, 7\, (1\, H, \, b\, r\, s)\,, \, 8.\, 0\, 1\, (2\, H, \, d, \, J = 8.\, 0\, H\, z)\,, \, 8.\, 4\, 8\, (2\, H, \, d, \, J = 8.\, 0\, H\, z)\,, \, 8.\, 7\, 1\, (1\, H, \, b\, r\, s)\,, \, 8.\, 7\, 9\, (2\, H, \, d, \, J = 4\,. 8\, H\, z)\,.$

[0211]

実施例14

4-シクロヘキシル-N-|2-[イソプロピル (メチル) アミノ] -1H-ベンズイミダゾール-6-イル| ベンズアミド

 $1 \, H-NMR$ (300MHz, CDC13, δppm): 0. 98-1. 17 (6H, m), 1. 23-1. 52 (4H, m), 1. 67-1. 95 (6H, m), 2. 42-2. 63 (1H, m), 2. 80 (3H, s), 4. 28-4. 44 (1H, m), 6. 87-7. 04 (1H, m), 7. 03-7. 17 (1H, m), 7. 15-7. 32 (2H, m), 7. 49-7. 62 (1H, m), 7. 74-7. 88 (2H, m), 8. 26-8. 43 (1H, m).

[0212]

実施例15

N-12-[71] N-1

 $1 \, H - NMR$ (400MHz, CDC13, δppm): 1.08(6H, d, J = 6.4Hz), 2.81(3H, s), 4.01(3H, s), 4.36-4.43(1H, m), 6.70(1H, d, J = 8.4Hz), 7.02(1H, brd, J = 8.0Hz), 7.13(1H, d, J = 8.4Hz), 7.34(1H, d, J = 8.4Hz), 7.

8 (2 H, d, J=8.4 Hz), 8.09 (2 H, d, J=8.4 Hz), 8. 56 (1 H, brs).

[0213]

実施例16

 $N = \{2 - [Ayy] - (x + y) - (x + y) - (y + y$

 $1 \, H - NMR \, (300 \, MHz, \, DMSO - d6, \, \delta \, p \, p \, m) \, : \, 1. \, 15 \, (6 \, H, \, d, \, J = 6. \, 6 \, Hz) \, , \, 2. \, 86 \, (3 \, H, \, s) \, , \, 3. \, 18 - 3. \, 32 \, (4 \, H, \, m) \, , \, 3. \, 68 - 3. \, 81 \, (4 \, H, \, m) \, , \, 4. \, 44 \, (1 \, H, \, se \, p \, te \, t, \, J = 6 \, . \, 6 \, Hz) \, , \, 6. \, 95 - 7. \, 13 \, (1 \, H, \, m) \, , \, 7. \, 01 \, (2 \, H, \, d, \, J = 8. \, 7 \, Hz) \, , \, 6. \, 95 - 7. \, 13 \, (1 \, H, \, m) \, , \, 7. \, 77 \, (2 \, H, \, d, \, J = 8. \, 7 \, Hz) \, , \, 9. \, 68 - 9. \, 78 \, (1 \, H, \, m) \, , \, 10. \, 96 - 11. \, 01 \, (1 \, H, \, m) \, .$

[0214]

実施例17

 $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$ $N - \frac{12 - [777 - 12]}{12 - [777 - 12]}$

 $1 \, H - NMR$ (400MHz, CD3OD, δppm): 1. 25 (6H, d, $J = 6.4 \, Hz$), 2. 95 (3H, s), 3. 94 (3H, s), 4. 32-4. 43 (1H, m), 6. 86 (1H, d, $J = 9.6 \, Hz$), 7. 15-7. 21 (2H, m), 7. 67-7. 69 (3H, m), 7. 93-7. 99 (3H, m), 8. 41 (1H, d, $J = 1.6 \, Hz$).

[0215]

実施例18

1 H-NMR (300MHz, CDC13, $\delta \text{ ppm}$): 1. 17 (6H, d, J=6. 6Hz), 1. 57-1. 78 (6H, m), 2. 88 (3H, s), 3. 26-3. 34 (2H, m), 4. 45 (1H, septet, J=6. 6

Hz), 6. 92 (2H, d, J=9.0Hz), 6. 88-7.05 (1H, m), 7. 19-7.24 (1H, m), 7. 79 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 86 (1H, br. s).

[0216]

実施例19

 $N - \{2 - [477 - 2 - 1] - 1 + 4 - [47 - 2 - 2] - 4 - [47 - 2 - 2] - 4 - [47 - 2 - 2] - 4 - [47 - 2 - 2] - 4 - [47 - 2 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - [47 - 2] - 4 - [47 - 2] - [47 - 2] - [47 - 2] - [47 - 2] - [47 - 2] - [47 - 2] - [47 - 2] - [47 - 2] - [47 - 2] - [47 - 2] - [4$

 $1 \, H - NMR \, (300 \, MHz, \, DMSO - d6, \, \delta \, p \, p \, m) : 1.27 \, (6 \, H, \, d, \, J = 6.3 \, Hz)$, 3.07 (3 H, s), 4.37 (1 H, m), 7.37 (1 H, m), 7.52 - 7.67 (2 H, m), 7.97 - 8.19 (5 H, m), 8.47 (1 H, d, J = 8.2 Hz), 9.19 (1 H, s), 10.58 (1 H, s).

[0217]

実施例20

4-(2-7)ルオロー4-ピリジル)-N-|2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル|-2-ピリジンカルボキサミド 1H-NMR(300MHz,DMSO-d6, δ ppm):1.24(6H,d,J=6.6Hz),2.85(2H,t,J=7.3Hz),3.03(3H,s),3.18(2H,t,J=7.3Hz),4.33(1H,m),7.28(1H,d,J=8.7Hz),7.36(1H,d,J=8.7Hz),7.59(1H,d,J=8.3Hz),7.90(1H,brs),8.14(1H,d,J=8.3Hz),8.88(1H,s),10.30(1H,s).

[0218]

実施例 2 1

 $5-(4-7\nu + D7 = 2\nu) - N-(2-(4) + D7 = 2\nu) - N-(2-(4) + D7 = 2\nu) - 2-(4) + D7 = 2\nu$ -1H-(3) + 2-(4)

d, J=6.6Hz), 3.07 (3H, s), 4.38 (1H, m), 7.3 8 (3H, m), 7.73 (1H, brd, J=8.8Hz), 7.89 (2H, dd, J=8.8, 5.3Hz), 8.18 (1H, brs), 8.21 (1H, brd, J=8.2Hz), 8.34 (1H, brd, J=8.2Hz), 9.00 (1H, brs), 10.82 (1H, s).

[0219]

実施例 2 2

 $1\,H-NMR$ (300MHz, CD3OD, δ ppm): 1. 39 (6H, d, J=6.6Hz), 3. 12 (3H, s) 4. 22 (1H, septet, J=6.6Hz) 7. 38 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 56 (1H, dd, J=2.0, 8.6Hz), 7. 98 (2H, d, J=8.3Hz) 8. 13 (1H, d, J=2.0Hz), 8. 45 (2H, d, J=8.3Hz).

[0220]

実施例 2 3

N- |2-[4-(1)] |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2-(1) |2

 $1 \, H - NMR'(300 \, MHz, CD30D, \delta ppm)$: 1. 38 (6 H, d, $J = 6.6 \, Hz)$, 3. 12 (3 H, s), 4. 22 (1 H, septet, $J = 6.6 \, Hz$), 7. 40 (1 H, d, $J = 8.4 \, Hz$, 7. 60 (1 H, d d, J = 1.2, 8. 4 Hz), 7. 91 (2 H, d, $J = 8.4 \, Hz$), 8. 1 3 (1 H, d, $J = 1.2 \, Hz$), 8. 38 (2 H, d, $J = 8.4 \, Hz$).

[0221]

実施例24

5-(4-7)ルオロフェニル)-N-(2-7)プロピル (メチル) アミノ] -1 H-ベンズイミダゾール-6-4ル -2-ピラジンカルボキサミド塩酸塩

実施例 1-(2) で用いた 3-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] プロピオン酸を 5-(4-フルオロフェニル)-2-ピラジンカルボン酸に代える他は実施例 <math>1 に準じて反応し、次いで得られた生成物を 4 N塩酸一酢酸エチルで処理して表題化合物を得た。

 $1 \, H-NMR \, (3\, 0\, 0\, MH\, z,\, DMS\, O-d\, 6,\, \delta\, p\, p\, m) \, :\, 1.\, 2\, 6\, (6\, H,\, d,\, J=6.\, 3\, H\, z)\,\,,\, 3.\, 0\, 6\, (3\, H,\, s)\,\,,\, 4.\, 3\, 5\, (1\, H,\, m)\,\,,\, 7.\, 3\, 8\, (1\, H,\, d,\, J=8.\, 7\, H\, z)\,\,,\, 7.\, 4\, 3\, (2\, H,\, d\, d,\, J=8.\, 9,\, 8.\, 9\, H\, z)\,\,,\, 7.\, 7\, 0\, (1\, H,\, d,\, J=8.\, 7\, H\, z)\,\,,\, 8.\, 1\, 5\, (1\, H,\, s)\,\,,\, 8.\, 3\, 3\, (2\, H,\, d\, d,\, J=8.\, 9,\, 5.\, 6\, H\, z)\,\,,\, 9.\, 3\, 1\, (1\, H,\, s)\,\,,\, 9.\, 3\, 5\, (1\, H,\, s)\,\,,\, 1\, 0.\, 8\, 8\, (1\, H,\, s)\,\,.$

[0222]

実施例 2 5

 $1\,H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 15 (6H, d, J=6.6Hz), 2. 87 (3H, s), 4. 46 (1H, septet, J=6.6Hz), 7. 09 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 30 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 30 (1H, d, J=8.1Hz), 8. 23 (2H, d, J=8.1Hz), 9. 63 (1H, br. s).

[0223]

実施例26

3-(2-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[4)$ プロピル(メチル)アミノ] -1H-4ベンズイミダゾール-6-4ル $\{-1, 2, 4-3+4$ ジアゾール-5-カルボキサミド

 $1\,H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 20 (6 H, d, J=6.6 Hz), 2. 95 (3 H, s), 4. 55 (1 H, septet, J=6.6 Hz), 7. 08-7. 33 (1 H, m), 7. 45-7. 58 (

1 H, m), 7. 83 (1 H, s), 7. 98-8. 10 (1 H, m), 9. 1 3 (1 H, br. s).

[0224]

実施例 2 7

 $1\,H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 22 (6H, d, J=6.6Hz), 2. 97 (3H, s), 4. 55 (1H, septet, J=6.6Hz), 7. 09-7. 33 (4H, m), 7. 41-7. 54 (1H, m), 7. 76-7. 95 (3H, m), 9. 04 (1H, br. s).

[0225]

実施例28

 $1\,H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 15 (6H, d, J=6.6Hz), 2. 87 (3H, s), 4. 46 (1H, septet, J=6.6Hz), 7. 12 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 32 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 38-7. 55 (2H, m), 7. 59-7. 82 (1H, m), 8. 09-8. 30 (2H, m), 11. 00-11. 32 (1H, m).

[0226]

実施例29

1 H-NMR (300MHz, CDC13, $\delta \text{ ppm}$) :. 1. 21 (6H, d, J=6.0Hz), 2. 97 (3H, s), 4. 54 (1H, septet,

J = 6.0 Hz), 7. 0.8 - 7.32(2 H, m), 7. 7.0 - 7.89(1 H, m), 7. 8.0(2 H, d, J = 8.4 Hz), 8. 2.7(2 H, d, J = 8.4 Hz), 9. 0.3(1 H, br.s).

[0227]

実施例30

 $1\,H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1.02-1.2 3 (6H, m), 2.80-2.97 (3H, m), 4.36-4.61 (1H, m), 7.05-7.18 (1H, m), 7.23-7.49 (1H, m), 7.57-8.19 (4H, m), 11.08-11.27 (1H, m).

[0228]

実施例31

6-(4-7)ルオロフェニル) $-N-\{2-[4)$ プロピル(メチル)アミノ] -1 Hーベンズイミダゾール-6 - 4 N -3 - ピリジンカルボキサミド 1 H -N MR (400 MH z, CDC 13, δ p p m):1.08 (6 H, d, J = 6.4 H z),2.81 (3 H, s),4.28 - 4.46 (1 H, m),6.98 - 7.09 (4 H, m),7.41 (1 H, brs),7.58 (1 H, d, J = 8.0 H z),7.89 (2 H, dd, J = 8.4,5.6 H z),8.21 (1 H, brd, J = 7.2 H z),9.14 (1 H, s),9.48 (1 H, brs).

[0229]

実施例32

3-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N-|2-[イソプロピル (メチル) ア = 2 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 2 = 4 = 4 = 1 = 2 = 4 = 4 = 1 = 1 = 2 = 4 = 4 = 1

1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 16 (6 H, d, J=6.6 Hz), 2. 87 (3 H, s), 4. 46 (1 H, septet

, J=6.6 Hz), 7.12 (1 H, d, J=9.0 Hz), 7.32 (1 H, d, J=9.0 Hz), 7.32 (1 H, d, J=9.0 Hz), 7.33-7.42 (1 H, m), 7.54-7.7 8 (3 H, m), 8.12-8.26 (1 H, m), 11.00-11.29 (1 H, m).

[0230]

実施例33

 $1 \, H - NMR$ (300MHz, CD3OD, δppm) : 1. 28-1. 42 (6H, m), 2. 59-2. 68 (3H, m), 3. 04-3. 13 (3H, m), 4. 12-4. 28 (1H, m), 7. 30-7. 46 (2H, m), 7. 70-7. 80 (2H, m), 7. 84-7. 95 (2H, m), 8. 00 (1H, br. s), 8. 26 (1H, br. s).

[0231]

実施例34

 $N - \{2 - [4y] - (2x + 2y) -$

 $1\,H-NMR$ (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 17 (6H, d, J=6.4Hz), 2.88 (3H, s), 4.40-4.49 (1H, m), 7.09 (1H, d, J=8.4Hz), 7.23 (1H, d, J=8.4Hz), 7.46-7.54 (3H, m), 7.72 (1H, brs), 8.1 (1H, d, J=8.4Hz), 8.16 (2H, d, J=7.2Hz), 8.36 (1H, d, J=7.2Hz), 9.17 (1H, s), 10.23 (1H, brs), 11.18 (1H, brs).

[0232]

実施例35

N- |2-[4-(-1)] - 1 + -(-1) - 2 + -(-1)

<u>-2-カルボキサミド</u>

 $1\,H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 16 (6H, d, J=6.6Hz), 2. 96 (3H, s), 4. 47 (1H, septet, J=6.6Hz), 7. 06-7. 17 (1H, m), 7. 28-7. 37 (1H, m), 7. 57-7. 88 (1H, m), 8. 12 (2H, d, J=9.0Hz), 8. 43 (2H, d, J=9.0Hz), 10. 78-11. 23 (1H, m).

[0233]

実施例36

1H-NMR (300MHz, CD3OD, δ ppm): 1. 26 (6H, d, J=6. 6Hz), 2. 96 (3H, s), 4. 01 (3H, s), 4. 39 (1H, septet, J=6. 6Hz), 6. 96-7. 01 (1H, m), 7. 13-7. 27 (2H, m), 7. 69-7. 86 (5H, m).

[0234]

実施例37

 $1\,H-NMR$ (300MHz, CD3OD, δ ppm) : 1. 26 (6 H, d, J=6.6 Hz), 2. 85 (3 H, s), 4. 21 (3 H, s), 4. 40 (1 H, septet, J=6.6 Hz), 7. 17-7. 25 (2 H, m), 7. 38 (1 H, s), 7. 68 (1 H, s), 7. 70 (2 H, d, J=8.4 Hz), 8. 01 (2 H, d, J=8.4 Hz).

[0235]

実施例38

 $N - \{2 - [4y] - [4y]$

−イル| *−* [2, 2'] ビピリジン−5−カルボキサミド

 $1\,H-NMR$ (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 17 (6H, d, J=6.4Hz), 2. 88 (3H, s), 4. 40-4.49 (1H, m), 7. 09 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 23 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 46-7.54 (3H, m), 7. 72 (1H, brs), 8. 1 (1H, d, J=8.4Hz), 8. 16 (2H, d, J=7.2Hz), 8. 36 (1H, d, J=7.2Hz), 9. 17 (1H, s), 10. 23 (1H, brs), 11. 18 (1H, brs).

[0236]

実施例39

 $N-\{2-[47]$ $N-\{$

 $1\,H-NMR$ (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 17 (6H, d, J=6.4Hz), 2. 88 (3H, s), 4. 43-4.50 (1H, m), 7. 09 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 38 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 57-7.59 (3H, m), 8. 24 (2H, d, J=8.0Hz), 8. 29 (1H, s), 9. 31 (1H, s), 9. 33 (1H, s), 10. 47 (1H, brs).

[0237]

実施例40

[0238]

実施例41

 $6-(3-7\nu extrm{オロフェニル}) -N- {2-[イソプロピル (メチル) アミノ]} -1 H-ベンズイミダゾール-<math>6-$ イル ${}$ -3-ピリジンカルボキサミド 1 H-NMR (4 0 0 MH z, CD 3 OD, δ p p m) : 1. 2 8 (6 H, d, J=6. 8 Hz), 2. 9 7 (3 H, s), 4. 3 1 -4. 4 7 (1 H, m), 7. 1 8 -7. 3 2 (3 H, m), 7. 4 8 -7. 5 3 (1 H, m), 7. 7 4 (1 H, brd, J=2. 0 Hz), 7. 8 0 -7. 8 7 (2 H, m), 7. 9 5 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 3 4 (1 H, dd, J=8. 4, 2. 0 Hz), 9. 1 4 (1 H, brd, J=2. 0 Hz).

[0239]

[0240]

実施例 4 2

実施例 4 3

[0241]

実施例 4 4

5-(4-7)ルオロフェニル)-N-[2-[4)プロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6 - イル |-6 - メトキシ-2 - ピリジンカルボキサミド

 $1\,H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 16 (6 H, d, J=6.8Hz), 2.88 (3 H, s), 4.11 (3 H, s), 4.4 7 (1 H, m), 7.12 (1 H, d, J=8.2Hz), 7.28 (3 H, m), 7.68 (2 H, m), 7.79 (1 H, s), 7.80 (1 H, d, J=7.6Hz), 7.97 (1 H, d, J=7.6Hz), 10.04 (1 H, s).

[0242]

実施例 4 5

 $6-(4-フルオロフェニル) -N- {2-[イソプロピル (メチル) アミノ]} -1H-ベンズイミダゾール-6-イル -3-ピリダジンカルボキサミド 1H-NMR (400MHz, DMSO-d6, &ppm):1.16(6H, d, J=6.8Hz), 2.87(3H, s), 4.42-4.50(1H, m), 7.09(1H, brd, J=8.0Hz), 7.42-7.47(3H, m), 7.76(1/2H, brs), 7.92(1/2H, brs), 8.30-8.34(3H, m), 8.48(1H, d, J=9.2Hz), 10.85(1H, brs), 11.08(1/2H, brs), 11.14(1/2H, brs).$

[0243]

実施例 4 6

1 H-NMR (400MHz, DMSO-d6, $\delta \text{ ppm}$): 1. 16 (6H, d, J=6.8Hz), 2.87 (3H, s), 3.95 (3H, s), 4.4 2-4.49 (1H, m), 7.02 (1H, d, J=8.8Hz), 7.09

(1H, d, J=8.8Hz), 7.37 (1H, d, J=8.0Hz), 7.82 (1H, brs), 8.51 (1H, dd, J=8.0, 2.4Hz), 9.07 (1H, s), 9.28 (1H, s), 9.33 (1H, s), 10.44 (1H, brs), 11.17 (1H, brs).

[0244]

実施例47

2-(4-7)ルオロフェニル) -N-|2-[4) プロピル (メチル) アミノ] -1 H -ベンズイミダゾール-6 -4 ル|-5 -ピリミジンカルボキサミド 1 H - NMR (4 0 0 MH z, DMS O - d 6, δ p p m) : 1. 1 6 (6 H, d, J=6. 4 H z) , 2. 8 8 (3 H, s) , 4. 4 1-4. 4 8 (1 H, m) , 7. 1 0 (1 H, d, J=8. 4 H z) , 7. 2 2 (1 H, d, J=8. 4 H z) , 7. 3 7-7. 4 1 (2 H, m) , 7. 7 1 (1 H, 1 b 1 s) , 1 0 . 1 1 . 1 1 (1 H, 1 b 1 s) , 1 1 . 1 1 (1 H, 1 b 1 s) , 1 1 . 1 1 (1 H, 1 b 1 s) .

[0245]

実施例 4 8

1- (4-フルオロフェニル) -N- 2-「イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベン ズイミダゾール-6-イル -4-ピペリジンカルボキサミド

 $1\,H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 14 (6H, d, J=6.6Hz), 1.65-1.92 (4H, m), 2.38-2.54 (1H, m), 2.56-2.74 (2H, m), 2.85 (3H, s), 3.58-3.73 (2H, m), 4.42 (1H, septet, J=6.6Hz), 6.90-7.16 (6H, m), 7.53-7.66 (1H, m), 9.67 (1H, br.s).

[0246]

実施例 4 9

N-{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル|-1-フェニル-4-ピペリジンカルボキサミド

1H-NMR (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 14 (6H,

d, $J = 6.6 \, Hz$), $1.64 - 1.92 \, (4 \, H, \, m)$, $2.38 - 2.53 \, (1 \, H, \, m)$, $2.58 - 2.79 \, (2 \, H, \, m)$, $2.84 \, (3 \, H, \, s)$, $3.69 - 3.83 \, (2 \, H, \, m)$, $4.42 \, (1 \, H, \, septet$, $J = 6.6 \, Hz$), $6.68 - 6.79 \, (1 \, H, \, m)$, $7.10 - 7.25 \, (2 \, H, \, m)$, $7.50 - 7.65 \, (1 \, H, \, m)$, $9.66 \, (1 \, H, \, br.s)$.

[0247]

以下の実施例は、実施例 2-(2) で用いたN-4ソプロピルメチルアミンを 所望の化合物に対応する原料に替え、他は実施例 2 と同様にして実施例 5 $0 \sim 6$ 2 の化合物を得た。

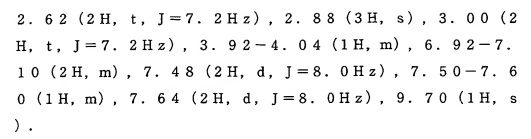
[0248]

実施例 5 0

 $1 \, H-NMR$ (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 0.98 (6 H, d, J=7.0 Hz), 1.80-1.92 (1 H, m), 2.10-2.2 0 (1 H, m), 2.30-2.40 (1 H, m), 2.62 (2 H, t, J=7.2 Hz), 3.00 (2 H, t, J=7.2 Hz), 3.42-3.60 (2 H, m), 3.61-3.70 (1 H, m), 4.30-4.40 (1 H, m), 6.92-7.10 (2 H, m), 7.46 (2 H, d, J=8.0 Hz), 7.62 (2 H, d, J=8.0 Hz), 8.04 (1 H, s), 9.70 (1 H, s).

[0249]

実施例 5 1



[0250]

実施例 5 2

 $\frac{N-\{2-[x+\nu(\nu)\rho\Box\wedge+\nu\nu)\ r \in J]-1H-(x)x(1 \le y')-\nu-6-I\nu\}-3-[4-(\mu)\nu]\ r \in J]-1H-(x)x(1 \le y')-\nu-6-I\nu\}-3-[4-(\mu)\nu]\ r \in J]-1H-(\mu)\nu$

[0251]

実施例53

 $N - \frac{1}{2} - \frac{1}{2} + \frac{1}{2} +$

 $1\,H-NMR$ (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1.70-1.8 4 (1H, m), 2.10-2.20 (1H, m), 2.30 (3H, s), 2 .60 (2H, t, J=7.2Hz), 2.70-2.90 (2H, m), 2. 98 (3H, s), 3.00 (2H, t, J=7.2Hz), 4.78-4.8 8 (1H, m), 6.92-7.08 (2H, m), 7.42-7.72 (5H, m), 9.70 (1H, s).

[0252]

実施例54

1 H-NMR (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1. 94-2. 1 0 (2H, m), 2. 20-2. 34 (2H, m), 2. 70 (2H, t, J=7.2Hz), 3. 76 (3H, s), 3. 00 (2H, t, J=7.2Hz), 3. 08 (3H, s), 3. 08-3. 14 (2H, m), 3. 50-3. 6 0 (2H, m), 4. 32-4. 42 (1H, m), 7. 34 (2H, s), 7. 50 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 64 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 98 (1H, s), 10. 22 (1H, s).

[0253]

実施例 5 5

N- $\{2-[> D \Box \Box \Box \Box \Box \cup (x \ne N) \ T \ge J] - 1 \ H - ベンズイミダゾール-6- I \ J - 3 - [4 - (トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド 1 H - NMR (400 MHz, DMSO - d6, <math>\delta$ ppm): 0.66(2 H, s), 0.84(2 H, s), 2.54 - 2.70(2 H, m), 2.96 - 3.10(2 H, m), 3.00(3 H, s), 6.94 - 7.10(2 H, m), 7.50(2 H, d, J = 8.0 Hz), 7.64(2 H, d, J = 8.0 Hz), 7.8(1 H, s).

[0254]

実施例 5 6

N- $\{2-[500774\nu (x4\nu) 75J]-1H-(500745)$ $-4\nu -3-[4-(50074\nu (x4\nu) 75J]-1H-(50075)$ $1H-NMR (400MHz, DMSO-d6, \deltappm) : 1.52-1.7$ 0 (2H, m), 2.02-2.24 (4H, m), 2.60 (2H, t, J=7.2Hz) 7.2Hz), 2.96 (3H, s), 3.00 (2H, t, J=7.2Hz) 1.52-4.70 (1H, m), 6.90-7.10 (2H, m), 7.50 1.52-4.70 (1H, m), 6.90-7.10 (2H, m), 7.50 1.52-4.70 (1H, m), 6.90-7.10 (2H, m), 7.50 1.52-4.70 (1H, m), 6.90-7.10 (2H, m), 7.501.52-4.70 (1H, m), 6.90-7.10 (2H, m), 7.50

ページ: 101/



[0255]

実施例 5 7

N- $\{2-\lceil \frac{1}{2} \right)$ ロペンチル (メチル) アミノ] -1 H - ベンズイミダゾールー 6-1 ルー $3-\lceil 4-($ トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド 1 H - NMR (400 MH z, CDC13, δ ppm) : 1.60 - 2.00 (8 H, m), 2.66 (2 H, t, J=7.2 Hz), 2.98 (3 H, s), 3.10 (2 H, t, J=7.2 Hz), 4.42 - 4.58 (1 H, m), 6.92 - 7.02 (1 H, m), 7.08 - 7.16 (1 H, m), 7.44 (2 H, d, J=8.0 Hz), 7.50 - 7.68 (3 H, m).

[0256]

実施例 5 8

 $1 \, H - NMR \, (4 \, 0 \, 0 \, MH \, z), \, CDC \, 1 \, 3, \, \delta \, p \, p \, m) \, : \, 2. \, 0 \, 0 \, (3 \, H, \, s)$, $2. \, 1 \, 0 - 2$. $2 \, 4 \, (2 \, H, \, m)$, $2. \, 6 \, 2 \, (2 \, H, \, t, \, J = 7. \, 2 \, H \, z)$, $3. \, 0 \, 0 \, (3 \, H, \, s)$, $3. \, 0 \, 4 \, (2 \, H, \, t, \, J = 7. \, 2 \, H \, z)$, $3. \, 3 \, 0 - 3$. $6 \, 0 \, (2 \, H, \, m)$, $3. \, 6 \, 2 - 3. \, 8 \, 0 \, (2 \, H, \, m)$, $4. \, 7 \, 2 - 4. \, 8 \, 6 \, (1 \, H, \, m)$, $6. \, 9 \, 6 - 7. \, 0 \, 0 \, (1 \, H, \, m)$, $7. \, 0 \, 8 - 7. \, 1 \, 6 \, (1 \, H, \, m)$), $7. \, 4 \, 0 \, (2 \, H, \, d, \, J = 8. \, 0 \, H \, z)$, $7. \, 5 \, 0 - 7. \, 6 \, 2 \, (3 \, H, \, m)$

[0257]

実施例59

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1.87-1.9 5 (1H, m), 2.12-2.21 (1H, m), 2.63 (2H, t, J=7.2Hz), 2.99 (2H, t, J=7.2Hz), 3.25-3.35 (

ページ: 102/

1 H, m), 3. 6 1 (1 H, q, J = 5.8 Hz), 3. 70-3. 75 (1 H, m), 3. 90-3. 98 (1 H, m), 4. 90-4. 98 (1 H, m), 6. 92-7. 05 (2 H, m), 7. 60-7. 70 (1 H, m), 7. 4 7 (2 H, d, J = 7.6 Hz), 7. 63 (2 H, d, J = 7.6 Hz), 9. 71 (1 H, s).

[0258]

実施例60

 $N - \frac{1}{2} - \frac{1}{1} -$

 $1 \, H - NMR \, (300 \, MHz, \, DMSO - d6, \, \delta \, p \, p \, m) \, : 1.00 \, (6 \, H, \, d, \, J = 6.8 \, Hz) \, , \, 2.00 - 2.20 \, (2 \, H, \, m) \, , \, 2.63 \, (2 \, H, \, t \, J = 7.2 \, Hz) \, , \, 2.63 - 2.75 \, (1 \, H, \, m) \, , \, 2.97 \, (3 \, H, \, s) \, , \, 2.98 \, (2 \, H, \, t, \, J = 7.2 \, Hz) \, , \, 3.20 - 3.40 \, (1 \, H, \, m) \, , \, 3.42 - 3.80 \, (3 \, H, \, m) \, , \, 4.70 - 4.90 \, (1 \, H, \, m) \, , \, 6.98 \, - 7.10 \, (2 \, H, \, m) \, , \, 7.48 \, (2 \, H, \, d, \, J = 8.0 \, Hz) \, , \, 7.63 \, (3 \, H, \, d, \, J = 8.0 \, Hz) \, , \, 9.74 \, (1 \, H, \, s) \, .$

[0259]

実施例61

 $1\,H-NMR$ (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1.98-2.1 0 (1H, m), 2.20-2.34 (1H, m), 2.62 (2H, t, J=7.2Hz), 2.77 (3H, s), 2.83 (3H, s), 3.00 (2H, t, J=7.2Hz), 3.26-3.40 (2H, m), 4.98-5.0 8 (1H, m), 6.96-7.06 (2H, m), 7.47 (2H, d, J=8.0Hz), 7.62 (2H, d, J=8.0Hz), 9.70 (1H, brs).

ページ: 103/



実施例62

N - |2 - [メチル (1 - メチル - 5 - オキソ - 3 - ピロリジニル) アミノ] - 1H - ペンズイミダゾール <math>- 6 - 4 | -3 - [4 - (トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド

1 H-NMR (400MHz, CD3OD, δ ppm) : 2. 52-2. 62 (1 H, m), 2. 70 (2H, t, J=7. 2Hz), 2. 78-2. 87 (1 H, m), 2. 90 (3H, s), 3. 29 (3H, s), 3. 10 (2H, t, J=7. 2Hz), 3. 50-3. 58 (1H, m), 3. 78-3. 88 (1 H, m), 4. 96-5. 04 (1H, m), 6. 98-7. 06 (1H, m), 7. 16 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 44 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 62 (1H, brs).

[0261]

以下の反応は、実施例 2 - (2) で用いたN-イソプロピルメチルアミン、実施例 2 - (3) で用いた 3 - [4 - (トリフルオロメチル) フェニル] プロピオン酸を、それぞれ所望の化合物に対応する原料に替え、他は実施例 2 と同様にして実施例 6 3 ~ 6 4 の化合物を得た。

[0262]

実施例63

 $N - \{2 - \lceil 1 - r + r + \nu - 3 - \ell - \nu \}$ $- \{2 - \lceil 1 - r + r + \nu - 3 - \ell - \nu \}$ $- \{2 - \ell$

1 H-NMR (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1.96 (3H, s), 2.00-2.20 (2H, m), 3.00 (3H, s), 3.20-3.74 (4H, m), 4.78-4.98 (1H, m), 7.12 (1H, d, J=8.0Hz), 7.34-7.46 (3H, m), 7.82-7.96 (3H, m), 8.20 (1H, d, J=8.0Hz), 8.30 (1H, d, J=6.0Hz), 9.00 (1H, s), 10.42 (1H, s).

[0263]

ページ: 104/



 $N-\{2-[1-Pセチル-3-ピロリジニル(メチル)アミノ]-1H-ベンズイミダゾール-6-イル<math>\{-5-(4-T) \mu \}$ -2-ピラジンカ $\mu \# + \psi = \psi$

1H-NMR (400MHz, DMSO-d6, δ ppm): 2.00 (3H, s), 2.00-2.36 (2H, m), 3.10 (3H, s), 3.20-3.86 (4H, m), 4.60-4.84 (1H, m), 7.30-7.50 (3H, m), 7.74 (1H, d, J=8.0Hz), 8.18 (1H, s), 8.28-8.38 (2H, m), 9.30 (1H, s), 9.36 (1H, s).

[0264]

以下の実施例は、実施例 1-(1) で用いた 2- クロロー 6- ニトロベンズイミダゾールを 2- クロロー 1- メチルー 6- ニトロー 1 H - ベンズイミダゾールに、 N- イソプロピルメチルアミンを所望の化合物に対応する原料にそれぞれ替え、また実施例 1-(2) で用いた 3-[4-(1)] プロピオン酸を所望の化合物に対応する原料に替え、他は実施例 1 と同様にして実施例 1 と同様に

[0265]

実施例 6 5

N- $\{2-[x \ne \nu \ (x \ne \nu)\ 7 \ge J] - 1 - x \ne \nu - 1\ H - x \ge J \le J \le J - \nu - 6 - 4\nu\}$ $-3 - [4 - (y \ne \nu + 2 \ne \nu)\ 7 + 2 \ne \nu]$ $-3 - [4 - (y \ne \nu + 2 \ne \nu)\ 7 + 2 \ne \nu]$ $-2 + 2 + 2 \ge 1$ $-2 \ge 1$ $-2 + 2 \ge 1$ $-2 \ge 1$

[0266]

実施例66

ページ: 105/

N-「2-(ジメチルアミノ) -1-メチル-1H-ベンズイミダゾールー6-イル] -3-「4-(トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド 1H-NMR (300MHz, DMSO-d6, δ ppm) : 2.66 (2H, t, J=7.5Hz), 2.87 (6H, s), 3.01 (2H, t, J=7.5Hz), 3.54 (3H, s), 7.04 (1H, d, J=8.4Hz), 7.25 (1H, d, J=8.4Hz), 7.49 (2H, d, J=8.0Hz), 7.64 (2H, d, J=8.0Hz), 7.74 (1H, s), 9.86 (1H, s).

[0267]

実施例67

N-[2-[7]] N-[

 $\begin{array}{l} 1\,H-NMR \; (3\,0\,0\,MH\,z),\; DMS\,O-d\,6,\; \delta\,p\,p\,m)\; : 1.\; 2\,8\; (6\,H,\\ d,\; J=6.\; 6\,H\,z)\;,\; 2.\; 7\,3\; (2\,H,\; t,\; J=7.\; 6\,H\,z)\;,\; 3.\; 0\,2\; (2\,H,\; t,\; J=7.\; 6\,H\,z)\;,\; 3.\; 0\,2\; (2\,H,\; t,\; J=7.\; 6\,H\,z)\;,\; 3.\; 0\,6\; (3\,H,\; s)\;,\; 3.\; 6\,9\; (3\,H,\; s)\;,\; 4\; .\; 1\,4\; (1\,H,\; m)\;,\; 7.\; 3\,6\; (1\,H,\; d,\; J=8.\; 6\,H\,z)\;,\; 7.\; 4\,2\; (1\,H,\; d,\; J=8.\; 6\,H\,z)\;,\; 7.\; 4\,2\; (1\,H,\; d,\; J=8.\; 6\,H\,z)\;,\; 7.\; 6\,4\; (2\,H,\; d,\; J=8.\; 0\,H\,z)\;,\; 8.\; 0\,3\; (1\,H,\; s)\;,\; 1\,0.\; 4\,1\; (1\,H,\; s)\;. \end{array}$

実施例 6 8

N-「1-メチルー2- (1-ピロリジニル) -1 H-ベンズイミダゾールー6 -イル -3- [4- (トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド 1 H-NMR (300MHz, CDC13, δ ppm): 2.00 (4 H, m) , 2.69 (2 H, t, J=7.5 Hz), 3.13 (2 H, t, J=7.5 Hz), 3.62 (7 H, brs), 6.73 (1 H, brd, J=8.6 Hz) , 7.34 (3 H, m), 7.54 (2 H, d, J=7.9 Hz), 7.82 (1 H, s),

[0269]

[0268]

ページ: 106/

実施例 6 9

[0270]

実施例70

N- $[1-x + \nu - 2 - (1-\nu - \nu - \nu) - 1 + \nu - \nu]$ - $[1-\nu + \nu - 2 - (1-\nu - \nu)]$ - $[1-\nu + \nu]$ - $[1-\nu$

[0271]

実施例71

 $\begin{array}{l} N-\left[1-\cancel{x}+\cancel{v}-2-\left(1-\cancel{v}^{2},\cancel{v}-\cancel{v}\right)-1\,H-\cancel{v}\cancel{v}\cancel{z}\cancel{z}\cancel{v}\right)-6\\ -\cancel{4}\cancel{v}\right]-3-\left[4-\left(\frac{1}{2},\cancel{v}\cancel{v}\cancel{z}\cancel{z}\right)\right]\cancel{v}\cancel{v}\cancel{z}\cancel{z}\cancel{z}}\\ 1\,H-NMR\,\left(3\,0\,0\,MH\,z,\,C\,H\,C\,1\,3,\,\delta\,p\,p\,m\right)\,:\,1.\,\,\,5\,7-1.\,\,\,8\,7\,\left(6\,H,\,m\right)\,,\,\,2.\,\,6\,9\,\left(2\,H,\,t,\,J=7.\,\,5\,H\,z\right)\,,\,\,3.\,\,\,1\,3\,\left(2\,H,\,t,\,J=7.\,\,\,5\,H\,z\right)\,,\,\,3.\,\,\,1\,3\,\left(2\,H,\,t,\,J=7.\,\,\,5\,H\,z\right)\,,\,\,3.\,\,\,1\,6-3.\,\,\,2\,2\,\left(4\,H,\,m\right)\,,\,\,3.\,\,\,5\,6\,\left(3\,H,\,s\right)\,,\,\,6\\ .\,\,7\,6\,\left(1\,H,\,d,\,J=8.\,\,4\,H\,z\right)\,,\,\,7.\,\,\,3\,4\,\left(2\,H,\,d,\,J=8.\,\,4\,H\,z\right)\,,\,\,7.\,\,\,4\,2\,\left(2\,H,\,d,\,J=8.\,\,4\,H\,z\right)\,,\,\,7.\,\,\,5\,2\,\left(1\,H,\,b\,r.\,\,s\right)\,,\,\,7.\,\,\,5\,4\,\left(2\,H,\,d,\,J=8.\,\,4\,H\,z\right)\,,\,\,7.\,\,\,9\,0\,\left(1\,H,\,b\,r.\,\,s\right)\,. \end{array}$

[0272]

実施例72

N-「2-(1-アゼパニル)-1-メチル-1 H-ベンズイミダゾールー6-イルト-3-「4-(トリフルオロメチル)フェニル〕プロパンアミド 1 H-NMR(300MHz, CHC13, δ ppm):1.64-1.92(8 H, m), 2.68(2 H, t, J=7.5 Hz), 3.12(2 H, t, J =7.5 Hz), 3.46-3.58(4 H, m), 3.58(3 H, s), 6 .69-6.85(1 H, m), 7.30-7.42(1 H, m), 7.36(2 H, d, J=7.8 Hz), 7.48(1 H, br.s), 7.54(2 H, d, J=7.8 Hz), 7.84(1 H, br.s).

[0273]

実施例 7 3

N-(2-|3-[7セチル(メチル)アミノ]-1-ピロリジニル|-1-メ チル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル|-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル] プロパンアミド

 $1 \, H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δppm): 2.01 (5H, m), 2.66 (2H, t, J=7.5Hz), 2.78 (6/5H, s), 2.93 (9/5H, s), 3.01 (2H, t, J=7.5Hz), 3.55 (4H, m), 3.59 (3H, s), 4.62 (2/5H, m), 5.14 (3/5H, m), 7.02 (1H, d, J=8.4Hz), 7.19 (1H, d, J=8.4Hz), 7.49 (2H, d, J=8.2Hz), 7.64 (2H, d, J=8.2Hz), 7.72 (1H, brs), 9.84 (1H, s).

[0274]

実施例74

1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6, $\delta \text{ ppm}$): 1.02 (6H, d, J = 4.0Hz), 2.10 (3H, m), 2.66 (2H, t, J = 7.5Hz), 2.79 (1.2H, s), 2.85 (1H, m), 2.98 (1.

特願2002-220905

8 H, s), 3. 01 (2 H, t, J=7. 5 Hz), 3. 59 (3 H, s), 3. 54 (4 H, m), 4. 78 (2/5 H, m), 5. 15 (3/5 H, m), 7. 00 (1 H, brd, J=8. 5 Hz), 7. 18 (1 H, d, J=8. 5 Hz), 7. 49 (2 H, d, J=8. 2 Hz), 7. 64 (2 H, d, J=8. 8. 2 Hz), 7. 71 (1 H, brs), 9. 83 (1 H, s).

[0275]

実施例 7 5

実施例 2 に準じて反応を行い、得られた生成物を 4 N塩酸-酢酸エチルで処理 し、表題化合物を得た。

 $1 \, H - NMR \, (300 \, MHz, \, DMSO - d6, \, \delta \, p \, p \, m) : 2.20 \, (2 \, H, \, m)$, 2.72 (2 H, t, J=7.5 Hz), 2.82 (3 H, s), 3.0 0 (5 H, m), 3.79 (3 H, s), 3.86 (4 H, m), 4.55 (1 H, m), 7.33 (1 H, brd, J=8.6 Hz), 7.38 (1 H, d, J=8.6 Hz), 7.50 (2 H, d, J=8.1 Hz), 7.64 (2 H, d, J=8.1 Hz), 8.00 (1 H, brs), 10.40 (1 H, brs).

[0276]

実施例76

1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1.04-1.6 9 (6H, m), 1.69-1.80 (4H, m), 2.66 (2H, t, J=7.5Hz), 2.76 (3H, s), 3.01 (2H, t, J=7.5Hz), 3.51 (3H, s), 7.03 (1H, d, J=8.4Hz), 7.40 (2H, d, J=8.4Hz), 7.6

ページ: 109/

4 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.74 (1 H, s), 9.85 (1 H, s).

[0277]

実施例77

N-[1-x+n-2-(1-2-y)] - 1H-x-x-x-1 = 0-4n! - 3-(4-7-2-x-n) プロパンアミド

 $1\,H-NMR$ (300MHz, DMSO-d6, δ ppm): 1.89 (4H, m), 2.59 (2H, t, J=7.6Hz), 2.89 (2H, t, J=7.6Hz), 3.52 (4H, m), 3.58 (3H, s), 7.00 (1H, d, J=8.4Hz), 7.13 (1H, d, J=8.4Hz), 7.22 (2H, d, J=8.4Hz), 7.66 (1H, s), 9.78 (1H, s).

[0278]

実施例 7 8

[0279]

実施例79

 $1 \, H - NMR \, (300 \, MHz, \, DMSO - d6, \, \delta \, p \, p \, m) : 1.89 \, (4 \, H, \, m)$, 3.53 $(4 \, H, \, m)$, 3.59 $(3 \, H, \, s)$, 4.69 $(2 \, H, \, s)$, 7.03 $(2 \, H, \, d, \, J = 9.0)$, 7.12 $(2 \, H, \, m)$, 7.36 $(2 \, H, \, d, \, J = 9.0 \, Hz)$, 7.67 $(1 \, H, \, s)$, 9.96 $(1 \, H, \, s)$.

ページ: 110/

[0280]

実施例80

 $1 \, H-NMR$ (400MHz, CDC13, $\delta p p m$): 1. 23 (3H, d, J=5.6Hz), 1. 58-1. 68 (1H, m), 1. 95-2. 04 (1H, m), 2. 15-2. 24 (1H, m), 2. 68 (2H, t, J=7.2Hz), 3. 13 (2H, t, J=7.2Hz), 3. 35-3. 39 (1H, m), 3. 48 (3/5H, s), 3. 58 (12/5H, s), 3. 73-3. 79 (1H, m), 4. 19-4. 28 (1H, m), 6. 70 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 34-7. 37 (3H, m), 7. 53 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 80 (1H, d, J=5.6Hz).

[0281]

実施例81

[0282]

実施例82

 $N - \{2 - \lceil 1 - r + r + \nu - 3 - \ell - \nu \mid r \neq \nu \}$ $- 1H - \langle \nu \rangle / \langle \nu$

 $1 \, H - NMR \, (300 \, MHz, \, CDC13, \, \delta p \, pm) \, : 1. \, 93 - 2. \, 39 \, (5H, \, m) \, , \, 2. \, 71 \, (2H, \, t, \, J = 8. \, 4Hz) \, , \, 2. \, 80 - 2. \, 91 \, (3H, \, m) \, , \, 3. \, 15 \, (2H, \, t, \, J = 8. \, 4Hz) \, , \, 3. \, 27 - 4. \, 32 \, (8H, \, m) \, , \, 6. \, 72 - 6. \, 87 \, (1H, \, m) \, , \, 7. \, 25 - 7. \, 38 \, (1H, \, m) \, , \, 7. \, 37 \, (2H, \, d, \, J = 8. \, 4Hz) \, , \, 7. \, 40 - 7. \, 52 \, (1H, \, m) \, , \, 7. \, 57 \, (2H, \, d, \, J = 8. \, 4Hz) \, , \, 7. \, 94 \, (1H, \, br. \, s) \, .$

[0283]

実施例83

 $1 \, H-NMR$ (300MHz, CDC13, δppm): 1.00-1.16 (6H, m), 1.90-2.39 (2H, m), 2.46-2.76 (3H, m), 2.79-2.92 (3H, m), 3.08-3.20 (2H, m), 3.33-4.18 (8H, m), 6.74-6.84 (1H, m), 7.33 (1H, s), 7.37 (2H, d, J=8.4Hz), 7.41-7.53 (1H, m), 7.56 (2H, d, J=8.4Hz), 7.94 (1H, br.s)

[0284]

実施例84

1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6, δppm): 2.08 (2 H, m), 2.80 (3 H, s), 2.95 (3 H, s), 3.51-3.71 (4 H, m), 3.61 (3 H, s), 4.48 (1 H, m), 4.81 (2 H, s), 7.17 (4 H, m), 7.70 (3 H, m), 10.06 (1 H, s).

[0285]

実施例85

1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6, δppm): 2.05 (5H, m), 2.79 (1.2H, s), 2.93 (1.8H, s), 3.56 (4H, m), 3.61 (3H, s), 4.62 (0.4H, m), 4.81 (2H, s), 5.12 (0.6H, m), 7.16 (4H, m), 7.70 (3H, m), 10.06 (1H, s).

[0286]

実施例86

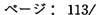
 $N - \{2 - [3 - (ヒドロキシメチル) - 1 - ピロジニル] - 1 - メチル - 1 H$ $-ベンズイミダゾール - 6 - イル\} - 3 - [4 - (トリフルオロメチル) フェニル] プロパンアミド$

 $1 \, H - NMR$ (300MHz, CHCl3, δppm): 1. 70-1. 88 ($1 \, H$, m), 2. 03-2. 14 (1H, m), 2. 43-2. 61 (1H, m), 2. 70 (2H, t, J=7. 5Hz), 3. 12 (2H, t, J=7. 5Hz), 3. 49 (3H, s), 3. 45-3. 78 (6H, m), 6. 72-6. 82 (1H, m), 7. 23-7. 65 (6H, m), 7. 68 (1H, br. s).

[0287]

実施例87

 $1 \, H - NMR \, (300 \, MHz, \, DMSO - d6, \, \delta \, p \, p \, m) : 1. \, 18 \, (6 \, H, \, d, \, J = 6. \, 6 \, Hz)$, 2. 76 (3 H, s), 3. 57 (3 H, s), 3. 8 2 (1 H, m), 7. 33 (1 H, d, $J = 8. \, 5 \, Hz$), 7. 41 - 7. 49 (2 H, m), 7. 45 (1 H, d, $J = 8. \, 5 \, Hz$), 8. 00 (3 H, m), 9. 34 (2 H, s), 10. 69 (1 H, s).



[0288]

以下の実施例は、実施例3-(3)で用いた4-(4-フルオロフェニル)ピペリジン塩酸塩を所望の化合物に対応する原料に替え、他は実施例3と同様にして実施例88~89の化合物を得た。

[0289]

実施例88

1- (4-フルオロフェニル) -N-{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1H-ベン ズイミダゾール-6-イル|-4-ピペラジンカルボキサミド

 $1\,H-NMR$ (300MHz, CDC13, δ ppm): 1. 17 (6H, d, J=6.6Hz), 2.88 (3H, s), 3.12 (4H, br. t, J=4.8Hz), 3.67 (4H, br. t, J=4.8Hz), 4.41 (1H, septet, J=6.6Hz), 6.80-7.02 (5H, m), 7.04-7.14 (1H, m), 7.21-7.44 (1H, m).

[0290]

実施例89

N-{2-[イソプロピル(メチル)アミノ]-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル{-1-フェニル-4-ピペラジンカルボキサミド

 $1\,H-NMR$ (300MHz, CDC13, δ ppm): 1. 14 (6H, d, J=6.6Hz), 2. 83 (3H, s), 3. 21 (4H, br. t, J=4.8Hz), 3. 68 (4H, br. t, J=4.8Hz), 4. 38 (1H, septet, J=6.6Hz), 6. 77-7. 01 (5H, m), 7. 03-7. 12 (1H, m), 7. 20-7. 43 (1H, m).

[0291]

【発明の効果】

本発明の化合物は、MCH-1 R拮抗作用を有し、例えば肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝等の代謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害

ページ: 114/E

、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢 及び末梢神経系疾患、例えば不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患、その他 、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤として有 用である。

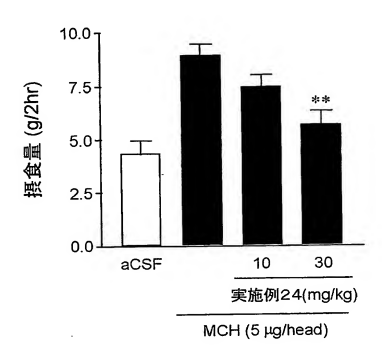
【図面の簡単な説明】

【図1】 高脂肪食で飽食させたラットに本発明の化合物を経口投与し、その1時間後にMCHを脳室内投与した後、2時間のラットの摂餌量を示した図である。

特許出願人 萬有製薬株式会社



【書類名】 図面 【図1】





【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 中枢性疾患、循環器系疾患、代謝性疾患用の医薬品として有用な 、メラニン凝集ホルモン受容体の拮抗剤を提供することを目的とする。

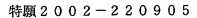
【解決手段】 一般式[I]

【化1】

$$Ar \xrightarrow{R^4} \xrightarrow{B^3} \xrightarrow{R^3} \xrightarrow{R^1} \qquad [I]$$

[式中、R 1 及びR 2 は、同一又は異なって、低級アルキル基を表す。B 1 、B 2 及びB 3 は、水素原子又は低級アルキル基を表す。R 3 、R 4 は、水素原子等を表す。Wは、結合手、 1 又は 2 環性の 3 ~8 員の芳香族若しくは脂肪族複素環等を表す。A r は、置換基を有してもよい芳香族複素環等を表す。]で表されるベンズイミダゾール誘導体を有効成分とする。

【選択図】 なし



ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2002-220905

受付番号

5 0 2 0 1 1 2 2 2 8 5

書類名

特許願

担当官

第六担当上席 0095

作成日

平成14年 7月31日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成14年 7月30日

次頁無



特願2002-220905

出願人履歴情報

識別番号

[000005072]

1. 変更年月日

1990年 8月 7日

[変更理由]

新規登録

住 所 氏 名

東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号

无 名 萬有製薬株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: ____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.